```
* * * STN TOKYO * * * * * *
FILEAWPIDS
                                                               Reference &
FILE 'WPIDS' ENTERED AT 13:30:48 ON 27 JUN 2006
COPYRIGHT (C) 2006 THE THOMSON CORPORATION
=> E W02003062440/PN
E3
            1 --> W02003062440/PN
=> S E3
L1
             1 W02003062440/PN
                 (W02003062440/PN)
=> D L1 ALL
L1
     ANSWER 1 OF 1 WPIDS COPYRIGHT 2006 THE THOMSON CORP on STN
     2003-663397 [62] WPIDS <<LOGINID::20060627>>
DNC C2003-180199
     New xanthone derivatives useful as semaphorin inhibitors for the
     treatment of neuropathic and neurodegenerative diseases, e.g. age-related
     neuropathies, neuropathies due to cerebral infarction, diabetic
     neuropathy or Alzheimer's disease.
DC
     B02
IN
     MIYAUCHI, H
     (SUMU) SUMITOMO PHARM CO LTD
PA
CYC 101
PΙ
     WO 2003062440 A1 20030731 (200362)* JA 101
                                                      C12P017-06
        RW: AT BE BG CH CY CZ DE DK EA EE ES FI FR GB GH GM GR HU IE IT KE LS
            LU MC MW MZ NL OA PT SD SE SI SK SL SZ TR TZ UG ZM ZW
         W: AE AG AL AM AT AU AZ BA BB BG BR BY BZ CA CH CN CO CR CU CZ DE DK
            DM DZ EC EE ES FI GB GD GE GH GM HR HU ID IL IN IS JP KE KG KR KZ
            LC LK LR LS LT LU LV MA MD MG MK MN MW MX MZ NO NZ OM PH PL PT RO
            RU SC SD SE SG SK SL TJ TM TN TR TT TZ UA UG US UZ VC VN YU ZA ZM
     AU 2003238016 A1 20030902 (200422)
                                                      C12P017-06
ADT WO 2003062440 A1 WO 2003-JP438 20030120; AU 2003238016 A1 AU 2003-238016
     20030120
FDT AU 2003238016 A1 Based on WO 2003062440
PRAI JP 2002-11147
                          20020121
I C
     ICM C12P017-06
     ICS A61K031-35; A61K031-352; A61K031-3522; A61K031-355; A61P025-00;
          A61P025-000; A61P025-14; A61P025-144; A61P025-16; A61P025-166;
          A61P025-28; A61P025-288; A61P043-00; A61P043-000; C07D311-86;
          CO7D311-866; CO7D493-04; CO7D493-044
AB
     W02003062440 A UPAB: 20030928
     NOVELTY - Xanthone derivatives (1) are new.
          DETAILED DESCRIPTION - Xanthone derivatives of formula (1) are new.
          R3 = H, COOH, COOSIQ3, CONR6R7 or COOAIk1, COOCyc or COOAr (all
     optionally substituted);
          Q = Alk or phenyl;
          Alk = 1-6C \ alkyl:
          Alk1 = Alk, 2-6C \ alkenyl \ or \ 2-6C \ alkynyl;
          Cyc = 3-7C \ cycloalkyl;
     Ar = aryl;
          R6, R7 = H or Alk, Cyc or Ar (all optionally substituted); or
          R6+R7 = 3-7C alkylene (optionally interrupted by heteroatoms);
```

Ĭ

FS

FA

MC

E3

L2

L2

AN ED

ΤI

I N

PA

SO

```
R4 🏜 H, 创的, OSiQ3 or OCOAlk (optionally substituted) , OCOCyc,
    OCOAr, OAlk1, OCyc or OAr;
         R5 = H, SiQ3 or COAlk (optionally substituted), COCyc, COAr, Alk1,
    Cyc or Ar;
         R1 = Me or a group of formula (v) or (vi);
         R2 = H, a group of formula (i)-(iv) or acetyl;
         R8 = H, COOSiQ3, COOH or COOAlk, COOCyc or COOAr (all optionally
    substituted);
    R9 = a group R4;
         R10, R11, R13-R15 = a group R5; and
         R12 = H, CH2OCH3 or a group of formula (vii).
    Provided that:
          (1) when R3, R8 = H or COOH, and one of R4 and R9 = H and the other
    = OH, one of R5, R10, R11, R13-R15 is not H; and
          (2) Compounds (1) are excluded where R1 = a group (v), R2 = acetyl,
    R3, R8 = COOMe, R4, R9 = OMe and R5, R10 = Me.
         ACTIVITY - Neuroprotective; Nootropic; Cerebroprotective;
    Antidiabetic; Ophthalmological; Antiparkinsonian; Anticonvulsant.
         No biological data given.
         MECHANISM OF ACTION - Semaphorin-Inhibitor.
         USE - Compounds (I) are semaphorin inhibitors useful for treating or
    preventing neuropathic and neurodegenerative diseases such as age-related
    neuropathies, neuropathies due to cerebral infarction, diabetic
    neuropathy, glaucoma, macular degeneration, Alzheimer's disease,
    Parkinson's disease, amyolateral sclerosis and Huntington's chorea.
    Dwg. 0/0
    CPI
    AB; GI; DCN
   CPI: B05-B01B; B06-A01; B06-A03; B14-J01; B14-L06; B14-N03; B14-S01;
         B14-S04
=> FILE.CA
FILE 'CA' ENTERED AT 13:32:36 ON 27 JUN 2006
USE IS SUBJECT TO THE TERMS OF YOUR STN CUSTOMER AGREEMENT.
PLEASE SEE "HELP USAGETERMS" FOR DETAILS.
COPYRIGHT (C) 2006 AMERICAN CHEMICAL SOCIETY (ACS)
=> E W02003062440/PN
             1 --> W02003062440/PN
=> S E3
             1 W02003062440/PN
                 (WO2003062440/PN)
=> D L2 ALL
     ANSWER 1 OF 1 CA COPYRIGHT 2006 ACS on STN
    139:132520 CA <<LOGINID::20060627>>
    Entered STN: 21 Aug 2003
    Xanthone derivatives manufacture with Penicillium
    Miyauchi, Hiroshi
     Sumitomo Pharmaceuticals Co., Ltd., Japan
     PCT Int. Appl., 101 pp.
     CODEN: PIXXD2
```

```
Patent 🎾
DT
LA
     Japanese
     ICM C12P017-06
     ICS C07D311-86; C07D493-04; A61K031-35; A61K031-352; A61P025-00;
          A61P025-14; A61P025-16; A61P025-28; A61P043-00
     16-2 (Fermentation and Bioindustrial Chemistry)
     Section cross-reference(s): 1, 63
FAN. CNT 1
     PATENT NO.
                         KIND
                                DATE
                                            APPLICATION NO.
                                                                    DATE
PΙ
     WO 2003062440
                         A 1
                                20030731
                                            WO 2003-JP438
                                                                    20030120 <--
         W: AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN,
             CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH,
             GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS,
             LT, ŁU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL,
             PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA,
             UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW
         RW: GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW, AM, AZ, BY,
             KG, KZ, MD, RU, TJ, TM, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES,
             FI, FR. GB. GR. HU. IE. IT. LU. MC. NL. PT. SE. SI. SK. TR. BF.
             BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG
PRAI JP 2002-11147
                          Α
                                20020121
CLASS
                 CLASS PATENT FAMILY CLASSIFICATION CODES
 PATENT NO.
 WO 2003062440
                 ICM
                        C12P017-06
                 ICS
                        CO7D311-86; CO7D493-04; A61KO31-35; A61KO31-352;
                        A61P025-00; A61P025-14; A61P025-16; A61P025-28;
                        A61P043-00
                 LPCI
                        C12P0017-06 [ICM, 7]; C12P0017-02 [ICM, 7, C*];
                        CO7D0311-86 [ICS, 7]; CO7D0311-00 [ICS, 7, C*];
                        CO7D0493-04 [ICS, 7]; CO7D0493-00 [ICS, 7, C*];
                        A61K0031-35 [ICS, 7]; A61K0031-352 [ICS, 7]; A61P0025-00
                        [ICS, 7]; A61P0025-14 [ICS, 7]; A61P0025-16 [ICS, 7];
                        A61P0025-28 [ICS, 7]; A61P0043-00 [ICS, 7]
                 IPCR
                        CO7D0311-00 [1,C*]; CO7D0311-86 [1,A]; C12P0017-02
                        [I,C*]; C12P0017-06 [I,A]
                 ECLA
                        C07D311/86; C12P017/06
08
     MARPAT 139:132520
     The xanthone derivs. (I) useful as semaphorin inhibitors are useful for
     manufacturing pharmaceuticals for prevention and control of various neuropathic
     diseases/neurodegenerative diseases. I may also be synthesized chemical
     from the xanthone derivs, produced with the Penicillium isolated from a
     soil sample. The morphol, and physiol, characteristics of the
     Penicillium and physicochem. characteristics of I were also given.
ST
     xanthone deriv semaphorin inhibitor neuropathic neurodegenerative disease
1 T
     Nervous system, disease
        (degeneration; xanthone derivs. manufacture with Penicillium for prevention
        and control of neuropathic and neurodegenerative diseases)
1T
     Nerve, disease
        (neuropathy; xanthone derivs. manufacture with Penicillium for prevention
        and control of neuropathic and neurodegenerative diseases)
IT
     Proteins
     RL: BSU (Biological study, unclassified); THU (Therapeutic use); BIOL
     (Biological study); USES (Uses)
        (semaphorin, inhibitors to; xanthone derivs. manufacture with Penicillium
```

```
for prevention and control of neuropathic and neurodegenerative
        diseases)
1 T
    Drugs
    Fermentation
    Health products
    Nerve regeneration
    Penicillium
        (xanthone derivs. manufacture with Penicillium for prevention and control
        of neuropathic and neurodegenerative diseases)
1T
    569353-52-2P
    RL: BPN (Biosynthetic preparation); RCT (Reactant); THU (Therapeutic
    use); BIOL (Biological study); PREP (Preparation); RACT (Reactant or
     reagent); USES (Uses)
        (xanthone derivs. manufacture with Penicillium for prevention and control
        of neuropathic and neurodegenerative diseases)
    90-47-1DP, Xanthone, derivs.
                                                   145349-97-9P
                                                                  159305-44-9P
IT.
                                  133293-89-7P
     396069-42-4P
                    396069-43-5P
                                   396069-44-6P
                                                  396069-45-7P
                                                                  396069-46-8P
     396069-47-9P
                    396069-48-0P
                                   396069-49-1P
                                                  396069-50-4P
                                                                  396069-51-5P
     396069-52-6P
                    396069-53-7P
                                   396069-54-8P
                                                  396069-55-9P
                                                                  396069-56-0P
     396069-57-1P
                    396069-58-2P
     RL: BPN (Biosynthetic preparation); THU (Therapeutic use); BIOL
     (Biological study); PREP (Preparation); USES (Uses)
        (xanthone derivs. manufacture with Penicillium for prevention and control
        of neuropathic and neurodegenerative diseases)
IT
     569353-53-3P
     RL: RCT (Reactant); SPN (Synthetic preparation); PREP (Preparation); RACT
     (Reactant or reagent)
        (xanthone derivs. manufacture with Penicillium for prevention and control
        of neuropathic and neurodegenerative diseases)
IT
     569353-54-4P
                    569353-55-5P
                                   569353-56-6P
                                                  569353-57-7P
                                                                  569353-58-8P
     569353-59-9P
                    569353-60-2P
                                   569353-61-3P
                                                  569353-62-4P
     RL: SPN (Synthetic preparation); PREP (Preparation)
        (xanthone derivs, manufacture with Penicillium for prevention and control
        of neuropathic and neurodegenerative diseases)
RE. CNT 8
              THERE ARE 8 CITED REFERENCES AVAILABLE FOR THIS RECORD
(1) Semaphorin Nomenclature Committee; Cell 1999, V97, P551
(2) Sumitomo Pahrmaceuticals Co Ltd; EP 896058 A1 1999 CA
(3) Sumitomo Pahrmaceuticals Co Ltd; WO 9720928 Al 1999 CA
(4) Sumitomo Pharmaceuticals Co Ltd; WO 0209756 A1 2002 CA
(5) Sumitomo Pharmaceuticals Co Ltd; AU 200176694 A 2002
(6) Wrigley, S; Pure & Appl Chem 1994, V66(10/11), P2383 CA
(7) Xenova Ltd; EP 580609 A1 1992 CA
(8) Xenova Ltd; WO 9216517 A1 1992 CA
```



. | 1831 | 1841 | 1851 | 1861 | 1862 | 1863 | 1864 | 1865 | 1865 | 1865 | 1865 | 1865 | 1865 | 1865 | 1865 | 1

(43) 国際公開日 2003 年7 月31 日 (31.07.2003)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 03/062440 A1

- (51) 国際特許分類7: C12P 17/06, C07D 311/86, 493/04, A61K 31/35, 31/352, A61P 25/00, 25/14, 25/16, 25/28, 43/00
- (21) 国際出願番号:

PCT/JP03/00438

(22) 国際出願日:

2003年1月20日(20.01,2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2002-11147 2002年1月21日(21.01.2002) JP

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 住友製薬 株式会社 (SUMITOMO PHARMACEUTICALS CO., LTD.) [JP/JP]; 〒541-8510 大阪府 大阪市 中央区道修 町 2 丁目 2-8 Osaka (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 宮内 浩 (MIYAUCHI,Hiroshi) [JP/JP]; 〒597-0051 大阪府 貝塚 市 王子893-11 Osaka (JP).

- (74) 代理人: 五十部 穣 (ISOBE,Yutaka); 〒554-0022 大阪府大阪市 此花区春日出中 3 丁目 1-9 8 住友製薬株式会社 知的財産部内 Osaka (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

— 国際調査報告書

/続葉有/

- (54) Title: XANTHONE DERIVATIVE
- (54) 発明の名称: キサントン誘導体

(57) Abstract: A compound represented by the following formula: (1) wherein R³ represents hydrogen, carboxy, alkoxycarbonyl, etc.; R⁴ represents hydrogen, hydroxy, alkanoyloxy, cycloalkylcarbonyloxy, aroyloxy, etc.; R⁵ represents hydrogen, alkanoyl, cycloalkylcarbonyl, aroyl, etc.; and R¹ and R² are as follows: R¹ represents methyl and R² represents a group represented by the formula (3) etc., or R¹ represents a group represented by the formula (8) etc., and R² represents acetyl. The xanthone derivative is useful as a preventive or therapeutic agent for various neuropathic diseases/neurodegenerative diseases.

/続葉有/

[続葉有]

(57) 要約:

下記式で表される化合物:

(R³は水素原子、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基などを表す。

R⁴は水素原子、水酸基、アルカノイルオキシ基、シクロアルキルカルボニルオキシ 基、アロイルオキシ基などを表す。

R⁵は水素原子、アルカノイル基、シクロアルキルカルボニル基、アロイル基などを表す。

R¹及びR²は、

[I] R¹はメチル基を表し、R²は式:

で表される基などを表すか、

[II] R¹は式:

で表される基などを表し、

R²はアセチル基を表す。)。

各種神経障害性疾患・神経変性疾患に対する予防剤や治療剤として有用なキサントン誘導体を提供する。

Patent provided by Sughrue Mion, PLLC - http://www.sughrue.com

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各*PCT*ガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

ر ب،"

明細書

キサントン誘導体

技術分野

5 本発明は、新規なキサントン誘導体、並びに、それらを有効成分として含有するセマフォリン阻害剤、中枢又は末梢における神経再生促進剤、神経障害性疾患・神経変性疾患等の予防・治療剤に関する。

背景技術

10

15

20

25

神経細胞は成体において分裂能を持っていない特殊な組織である。そのため一旦障 害を受けると長期にわたって障害が続く。特に脳や脊髄といった中枢神経系では全く 再生能がない。脊髄損傷に代表される外因性の傷害やアルツハイマー病、パーキンソ ン病といった神経変性疾患に対する治療方法がないことも、中枢神経における再生能 が無いことが一つの原因になっているということができる。他方、末梢神経は再生能 を有しており、一旦切断された後も軸索が再生し機能が回復する。しかしこの場合に も再生に要する期間は数ヶ月から1年以上と非常に長時間を要し、患者にとっての苦痛 は大きい。更にこのように再生に長期間を要するために、その間に神経細胞が死滅し 機能回復に至らない場合も多い。このように再生能を有する末梢神経の場合も、脳や 脊髄といった中枢神経系の環境では全く伸長することはできない。そのため、中枢神 経系には神経の伸長を阻止する物質が存在しているとされている。この中枢神経系に 存在する神経再生阻害物質を抗体などで抑制すると一部ではあるが、中枢での神経再 生が起こり、機能の回復も見られる。最近、この中枢神経再生阻害因子としてNogoが 発見された (Nature 403, 434, 2000, Nature 403, 439, 2000) 。しかし、Nogoを阻 害することによって、再生する神経線維は一部であり、他の再生阻害物質が存在する のではないかと考えられているが、インビボで神経の再生阻害に働いている因子は、 これまで明らかにされていない。

15

20

25

ところで、セマフォリンは、もともと発生期におけるパッタの神経系形成に関係す る因子としてその遺伝子が単離されたものであるが、その後、線虫、魚、哺乳類さら にはある種のウイルスなどにも分布する大きな遺伝子ファミリーを形成していること が報告され、現在ではセマフォリン遺伝子は構造上8つの遺伝子サプファミリー、ク ラス、に分類されている(Cell 97, 551, 1999)。セマフォリンは神経成長円錐を退 縮させ軸索の伸長を抑制する因子として同定された内因性のタンパク質であり、これ までに約20種の分子種が知られている(Cell 97, 551, 1999)が、多くのセマフォ リンファミリーの大部分の機能について詳しいことはわかっていない。最もよく研究 されているのがクラス3型と呼ばれるサブファミリーの遺伝子群であり、これらの翻 訳産物はすべて分泌型蛋白質である。これらの遺伝子がコードする蛋白質はインピト 口で強い神経突起伸長抑制活性、成長円錐退縮活性を有していることが知られている が、ある条件下では神経突起伸長に誘引的に作用するとの報告もある。中でも最も良 く研究されているのがセマフォリン3A(Sema3A)(Cell 75, 217, 1993、 Cell 75, 1389, 1993) であり、この蛋白は10pMという低濃度で短時間のうちに培 養神経細胞の成長円錐退縮を誘発する。セマフォリンのインビボでの機能を解析する 研究として、Sema3Aの受容体の一つのコンポーネントであるニューロピリンー 1のノックアウトマウスの研究がなされている (Neuron 19, 995, 1997) 。当該ノッ クアウトマウスは胎生致死であるが、三叉神経など一部の神経系の走行異常、血管形 成異常が起こることが知られている。一方、Sema3Aのノックアウトマウスでも 同様の神経系の走行異常は認められる。

その他セマフォリンに関しては、セマフォリンW、セマフォリンY、セマフォリン Zに対する抗体等のアンタゴニストやアンチセンスヌクレオチドを中枢神経の再生促進剤とすること(W098/15628、W098/11216、W098/20928)や、神経細胞とヒトコラプシンに特異的に結合する抗体とを接触させることにより、神経突起成長を誘導する方法(米国特許第5416197号明細書)が知られている。しかし、セマフォリンを特異的に阻害する低分子化合物は、これまで全く知られていなかった。

発明の開示

5

10

15

本発明の課題は、セマフォリン阻害剤や、かかるセマフォリン阻害剤を有効成分として含有する、末梢あるいは中枢における神経再生促進剤や、かかる神経再生促進剤を含有する神経障害性疾患・神経変性疾患に対する予防剤や治療剤等を提供することにある。

本発明者らは、ペニシリウム・エスピー(Penicillium sp.)SPF-3059 株(独立行政法人産業技術総合研究所特許生物寄託センター受託番号FERM BP-7663)の培養物中に見い出される化合物群およびそれらを化学的に修飾した誘導体が、セマフォリン阻害活性を有することを見い出し、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、一般式(1)

[式中、 R^3 は水素原子、カルボキシル基、 C_1-C_6 アルコキシカルボニル基、置換 C_1-C_6 アルコキシカルボニル基、 C_3-C_7 シクロアルキルオキシカルボニル基、 C_2-C_6 アルケニルオキシカルボニル基、置換 C_2-C_6 アルケニルオキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、置換 C_1-C_6 アルキニルオキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、置換 アリールオキシカルボニル基、トリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリルオキシカルボニル基又は一般式(2)

$$\begin{array}{c|c}
 & O \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

20 (式中、 R^6 および R^7 はそれぞれ、水素原子、 C_1-C_6 アルキル基、置換 C_1-C_6 アルキル基、 C_3-C_7 シクロアルキル基、アリール基または置換アリール基を表すか、

20

あるいは R^6 および R^7 は一緒になって C_3-C_7 アルキレン基またはヘテロ原子を含むアルキレン基を表す。)で表される基を表し、 R^4 は水素原子、水酸基、 C_2-C_7 アルカノイルオキシ基、置換 C_2-C_7 アルカノイルオキシ基、 C_4-C_8 シクロアルキルカルボニルオキシ基、アロイルオキシ基、置換アロイルオキシ基、 C_1-C_6 アルコキシ基、置換 C_1-C_6 アルコキシ基、 C_3-C_7 シクロアルコキシ基、 C_2-C_6 アルケニルオキシ基、置換 C_2-C_6 アルケニルオキシ基、 C_2-C_6 アルキニルオキシ基、アリールオキシ基、置換アリールオキシ基又はトリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリルオキシ基を表し、 R^5 は水素原子、 C_2-C_7 アルカノイル基、置換 C_2-C_7 アルカノイル基、 C_4-C_8 シクロアルキルカルボニル基、アロイル基、置換アロイル基、 C_1-C_6 アルキル基、置換 C_1-C_6 アルキル基、 C_3-C_7 シクロアルキル基、 C_2-C_6 アルケニル基、置換 C_1-C_6 アルキル基、 C_2-C_6 アルキニル基、アリール基、置換 C_1-C_6 アルキール基、 C_2-C_6 アルキール基、アリール基、置換 C_1-C_6 アルキール基、 C_2-C_6 アルキール基、アリール基、置換 C_1-C_6 アルキール基、 C_2-C_6 アルキニル基、アリール基、置換 C_1-C_6 アルキール基、 C_2-C_6 アルキニル基、アリール基、置換 C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリル基を表す。 C_1 0、下記の [I] 又は [III] のいずれか一方により表される。

15 [I] R^1 はメチル基を表し、 R^2 は一般式(3)、一般式(4)、一般式(5)又は 一般式(7)のいずれかで表される基を表す。

$$R^9$$
 (3)

(式中、 R^8 は水素原子、カルボキシル基、 C_1-C_6 アルコキシカルボニル基、置換 C_1-C_6 アルコキシカルボニル基、 C_3-C_7 シクロアルキルオキシカルボニル基、 C_2-C_6 アルケニルオキシカルボニル基、置換 C_2-C_6 アルケニルオキシカルボニル 基、 C_2-C_6 アルキニルオキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、 置換ア リールオキシカルボニル基、トリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリルオキシカルボニル基又は一般式(2)

$$R^6$$
 (2)

15 (式中、 R^8 、 R^9 及び R^{10} は前述と同義であり、 R^{11} は水素原子、 C_2-C_7 アルカノイル基、置換 C_2-C_7 アルカノイル基、 C_4-C_8 シクロアルキルカルボニル基、アロイル基、置換 C_1-C_6 アルキル基、置換 C_1-C_6 アルキル基、 C_3-C_7 シクロアルキル基、 C_2-C_6 アルケニル基、置換 C_2-C_6 アルケニル基、 C_2-C_6 アルキニル基、アリール基、置換 C_1-C_6 アルキル/フェニル) シリル基を表す。)

10

15

$$R^{9}$$
 R^{12} R^{10} R^{10} R^{10} R^{10}

(式中、R⁸、R⁹及びR¹⁰は前述と同義である。R¹²は水素原子、メトキシメチル基、 又は一般式(6)

(式中、 R^{13} は水素原子、 C_2-C_7 アルカノイル基、置換 C_2-C_7 アルカノイル基、 C_4-C_8 シクロアルキルカルボニル基、アロイル基、置換アロイル基、 C_1-C_6 アルキル基、置換 C_1-C_6 アルキル基、 C_3-C_7 シクロアルキル基、 C_2-C_6 アルケニル基、置換 C_2-C_6 アルケニル基、 C_2-C_6 アルキニル基、アリール基、置換アリール基又はトリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリル基を表す。)を表す。)

(式中、 R^8 、 R^9 及び R^{10} は前述と同義である。 R^{14} は水素原子、 C_2-C_7 アルカノイル基、置換 C_2-C_7 アルカノイル基、 C_4-C_8 シクロアルキルカルボニル基、アロイル基、置換アロイル基、 C_1-C_6 アルキル基、置換 C_1-C_6 アルキル基、 C_3-C_7 シクロアルキル基、 C_2-C_6 アルケニル基、置換 C_2-C_6 アルケニル基、 C_2-C_6 アルキニル基、アリール基、置換アリール基又はトリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリル基を表す。)

[II] R^1 は一般式(8) 又は一般式(9) で表される基を表し、 R^2 はアセチル基を

表す。

10

15

(式中、R8、R9及びR10は前述と同義である。)

$$R^{15}O$$
 $R^{15}O$
 $R^{15}O$
 $R^{15}O$
 $R^{15}O$
 $R^{15}O$
 $R^{15}O$

5 (式中、 R^{15} は水素原子、 C_2-C_7 アルカノイル基、置換 C_2-C_7 アルカノイル基、 C_4-C_8 シクロアルキルカルボニル基、アロイル基、置換アロイル基、 C_1-C_6 アルキル基、E換 C_1-C_6 アルキル基、 C_3-C_7 シクロアルキル基、 C_2-C_6 アルケニル基、置換 C_2-C_6 アルケニル基、 C_2-C_6 アルケニル基、E換アリール基、置換E2 により(E3 により)(E4 により)(E5 により))シリル基を表す。)

ただし、 R^3 及び R^8 の両方が水素原子又はカルボキシル基である場合には、 R^4 または R^9 のうち少なくとも一方は水素原子でも水酸基でもないか、あるいは R^5 、 R^{10} 、 R^{11} 、 R^{13} 、 R^{14} または R^{15} のうち少なくとも一つは水素原子ではない。また、 R^1 が一般式(8)で表される基であり、かつ、 R^2 がアセチル基であり、 R^3 および R^8 がメトキシカルボニル基であり、 R^4 および R^9 がメトキシ基であり、 R^5 および R^{10} がメチル基である化合物を除く。]で表されるキサントン誘導体に関する。

更に詳しくは、一般式(10)

$$R^{10}O$$
 R^{8}
 R^{8}
 R^{8}
 R^{8}
 R^{4}
 R^{4}
 R^{4}
 R^{4}
 R^{5}

(式中、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^8 、 R^9 及び R^{10} は前述と同義である。)で表される化合物、一般式(11)

5 (式中、R³、R⁴、R⁵、R®、R®、R¹0及びR¹¹は前述と同義である。)で表される化合物、一般式(12)

$$R^{10}O$$
 R^{9}
 R^{12}
 R^{12}
 R^{12}
 R^{12}
 R^{12}
 R^{12}
 R^{12}
 R^{12}
 R^{12}

(式中、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^8 、 R^9 及び R^{10} は前述と同義である。 R^{12} は水素原子、 メトキシメチル基、又は一般式(13)

10

(式中、R¹³は前述と同義を表す。)を表す。)で表される化合物、一般式(14)

(式中、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^8 、 R^9 、 R^{10} 及び R^{14} は前述と同義である。)で表される化合物、一般式(15)

$$R^{10}O$$
 R^{9}
 R^{8}
 Me
 O
 O
 R^{5}
 R^{4}
 (15)

5 (式中、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^8 、 R^9 及び R^{10} は前述と同義である。但し、 R^3 および R^8 がメトキシカルボニル基であり、 R^4 および R^9 がメトキシ基であり、かつ、 R^5 および R^{10} がメチル基である場合を除く。また、 R^3 および R^8 がメトキシカルボニル基であり、 R^4 および R^9 がメトキシ基であり、かつ、 R^5 および R^{10} がメチル基である化合物を除く。)で表される化合物、及び一般式(16)

$$R^{15}O$$
 $R^{15}O$
 R^{1

10

15

(式中、 R^3 、 R^4 、 R^5 及び R^{15} は前述と同義である。)で表される化合物に関する。 但し何れの場合においても、 R^3 及び R^8 の両方が水素原子又はカルボキシル基である 場合には、 R^4 または R^9 のうち少なくとも一方は水素原子でも水酸基でもないか、あ るいは R^5 、 R^{10} 、 R^{11} 、 R^{13} 、 R^{14} または R^{15} のうち少なくとも一つは水素原子で はない。

本発明はまた、これらのキサントン誘導体を有効成分として含有することを特徴とするセマフォリン阻害剤、該セマフォリン阻害剤を有効成分とすることを特徴とする神経再生促進剤、および、該神経再生促進剤を含有することを特徴とする神経障害疾患及び/又は神経変性疾患の予防もしくは治療剤に関する。

5 発明を実施するための最良の形態

本発明において、セマフォリンとは、およそ500アミノ酸残基からなる類似構造のセマフォリンドメインを有する蛋白質の総称であり(Neuron 14, 941-948, 1995)、現在までに約20種以上が報告されているが、これら公知のセマフォリンに限定されるものではない。かかるセマフォリンとしては、ヒト等の哺乳類のセマフォリン、好ましくは文献(Cell 97, 551, 1999)において定義されたクラス3型, 4型, 5型又は6型のセマフォリン、更に好ましくはクラス3型又はクラス6型セマフォリンを例示することができ、最も好ましくはクラス3型セマフォリンにおいてはセマフォリン3 A (Cell 75, 217, 1993、Cell 75, 1389, 1993)を、またクラス6型セマフォリンにおいてはセマフォリンにおいてはセマフォリンに

Moll. Cell. Neurosci. 13, 9-23(1999)) を例示することができる。これらセマフォリンをコードする遺伝子の配列情報は、GenBankデータベースや前記文献等において公開されている。また、本発明におけるセマフォリンには、天然型・組換え型のタンパク質に限ることなく、膜結合型セマフォリンの細胞外ドメインのみを発現可溶化させたもの、抗体やアルカリホスファターゼなどの他のタンパク質との融合タンパク質、あるいはヒスタグやフラグなどのタグを付けたもの、さらには一部のアミノ酸を欠失、置換、付加させた変異体なども含まれる。

例えば、セマフォリン6 C (Sema6C) は膜結合型タンパク質であり、Sema6Cの有する活性の促進・抑制作用を利用して被験物質の活性を測定する場合等においては、通常Sema6Cの細胞外ドメインが使用される。Sema6Cの細胞外ドメインには2つのアイソフォームが知られているが(国際公開第98/11216号パンフレット及びMoll.Cell.Neurosci.13,9-23(1999))、そのいずれも成長円錐退縮活性を有している。かかるSema6Cの細胞外ドメインと、マーカータンパク質及び/又

10

15

20

25

はペプチドタグとを結合させた融合タンパク質も、Sema6C活性を損なわない限り、被験物質の活性を測定する場合等において有利に用いることができ、マーカータンパク質としては、例えばアルカリホスファターゼ (Cell 63,185-194 (1990))、抗体のFc領域 (Genbank accession number M87789)、HRPなどの従来よく知られたマーカータンパク質を、またペプチドタグとしては、例えばミックタグ、ヒスタグ、フラグタグなどの従来よく知られたペプチドタグを挙げることができる。

また本発明においてセマフォリン阻害剤とは、上記セマフォリンのいずれかが有する活性、例えば、細胞の遊走活性、細胞死誘導活性、細胞の球状化や成長円錐の退縮といった細胞の形態変化、神経突起伸長抑制あるいは促進活性、神経細胞の樹状突起の伸長促進あるいは抑制活性、神経軸索ガイダンス活性などを阻害する物質をいい、かかるセマフォリン阻害剤としては、前記セマフォリン活性を阻害する物質であれば特に制限されるものではないが、好ましくは中枢及び/又は末梢における神経再生促進作用を有する化合物、より好ましくはセマフォリンの有する成長円錐退縮活性及び/又はコラーゲンゲル中での神経伸長阻害活性の抑制作用を有する化合物、さらに好ましくはセマフォリンの有する成長円錐退縮活性とコラーゲンゲル中での神経伸長阻害活性の抑制作用を有する化合物を挙げることができる。

中枢及び/又は末梢における神経再生促進作用とは、脳及び脊髄などからなる中枢 (組織)、及び/又は該中枢 (組織)以外の周辺・末梢部である体表や体内の諸器官で ある末梢 (組織)における神経の再生を促進する作用を言う。ここで中枢における神経再生促進作用には、網膜神経や大脳皮質神経のような、中枢領域にある神経細胞体 から軸索を出し同じく中枢にある他の神経細胞に投射する神経の再生促進作用のみならず、嗅神経、後根神経節感覚神経の中枢性線維等の、末梢に存在する神経細胞体から出る神経であっても、神経軸索が再生される環境が中枢 (組織)であるときの神経再生促進作用も含まれる。また、末梢における神経再生促進作用としては、末梢にある神経細胞体から出て末梢組織の中を伸びる神経の再生促進作用のみならず、中枢 (脳及び脊髄など)にある神経細胞体から出る神経であっても、再生される環境が末梢 (組織)であるときの神経再生促進作用も含まれる。後者としては具体的に、脊髄運

10

15

20

25

動神経、交感神経・副交感神経といった自律神経系の節前神経等の神経再生促進作用を例示することができる。また坐骨神経のように、前記の両方の神経を含む神経の再生促進作用も含まれる。そして、本発明のセマフォリン阻害剤としては、中枢及び末梢における神経再生促進作用を有する化合物が特に好ましい。なお、前記において中枢(組織)とは、脳、延髄、脊髄、眼などからなる組織で詳しくは血液脳関門・血液網膜関門といった構造によって高分子量物質の輸送が制限されている領域であり、末梢組織とは身体のそれ以外の領域を指す。一般に、神経線維は末梢組織の中では再生が可能であるが、中枢組織の中では再生することができない。

上記セマフォリンの有する成長円錐退縮(コラプス)活性とは、神経細胞(通常は 神経節の組織片)をインビトロで所定時間培養し、伸長した神経突起とその神経突起 先端の成長円錐を観察しうる状態にした後、所定の濃度(例えば、約3ユニット/m 1:なお、1ユニット/mlは50%の成長円錐を退縮させるセマフォリンの濃度を いう)のセマフォリンを加えさらに所定時間(例えば1時間)培養を続けた後に観察 される成長円錐を消失させる活性をいう。伸長した神経突起とその神経突起先端の成 長円錐を観察しうる状態とするために、神経細胞のインビトロでの培養は通常10時 間から20時間行われるが、神経の種類、培養条件によって適宜変更することができ る。そして、例えばこの実験系において、セマフォリンを添加する約1時間前にあら かじめ適当濃度の化合物を加えておいた場合に、セマフォリンによる成長円錐の退縮 が抑制されたとき、かかる化合物をセマフォリン阻害剤、特にセマフォリンの成長円 錐退縮活性の抑制作用を有する化合物ということができる。また、かかる成長円錐退 縮活性の抑制作用を有する化合物としては特に制限されるものではないが、100μ g/ml以下、好ましくは 30μ g/ml以下、より好ましくは 10μ g/ml以下 の濃度で前記抑制作用を示すものを例示することができる。さらに、セマフォリン阻 害剤としては、神経細胞やセマフォリン発現細胞等の細胞の増殖に実質的に影響を与 えることがない化合物が、本発明のセマフォリン阻害剤の効果を確認する上で、また、 医薬品として用いた場合の安全性の点で好ましい。

10

15

20

25

上記セマフォリンの活性測定において用いられるセマフォリンとしては、天然型のセマフォリンに限定されることなく、前記の膜結合型のセマフォリンの細胞外ドメインのみを発現可溶化させたもの、抗体やアルカリホスファターゼなどの他のタンパク質との融合タンパク質、あるいはヒスタグや、フラグなどのタグを付けたもの、一部のアミノ酸を変化させたものなども使用することができる。また、培養に用いる神経細胞としては、ニワトリ7日齢、8日齢の胎仔から取り出した後根神経節が便利であるが、ニワトリ以外の動物の後根神経節、また、後根神経節以外の交感神経節、網膜神経節、上頚神経節など、インビトロ培養下において神経突起を伸長する神経細胞であればどのような神経細胞でも用いることができる。培養条件としては、神経突起の伸長を観察でき、セマフォリンの活性が測定できる条件であれば、特に制限されるものではない。

本発明におけるセマフォリン阻害剤の作用機序は、以下のように考えられる。すなわち、セマフォリンの神経突起伸長抑制活性あるいは成長円錐退縮活性の発現は、まずセマフォリンが神経細胞表面(成長円錐)上のレセプターに結合することに始まる。セマフォリンの結合したレセプターから細胞内にシグナルが伝達され最終的にアクチン繊維の脱重合が惹起され、その結果として神経突起伸長抑制、成長円錐退縮が生じる。セマフォリン活性阻害はこれら一連の反応のいずれかの部分を阻害・遮断することで達成される。上記セマフォリンのレセプターとしては、前述のセマフォリンのいずれかのレセプターであればよく、セマフォリンが結合することができれば、その改変体や、その一部のコンポーネントであってもよい。具体的には、ニューロピリンー1、プレキシン等が例示される。そして、本発明におけるセマフォリン阻害剤は、作用機序により限定されるものではなく、また上記の作用機序において、いずれの段階を阻害するものであっても本発明の範疇に含まれる。すなわち、上記セマフォリンのレセプター結合からアクチン繊維脱重合までに至る細胞内情報伝達に関わる反応を阻害することによりセマフォリン活性を阻害する化合物もまた、本発明の範疇に含まれる。なお、セマフォリンのレセプター結合阻害活性を測定する方法としては、当業者

15

により適宜選択される方法であればどのような方法であってもよく、例えば、前述の 抗体やアルカリホスファターゼなどの他のタンパク質を融合したセマフォリン、ある いはヒスタグや、フラグなどのタグを付けたセマフォリンを、被験物質存在下におい て当該セマフォリンレセプターあるいはレセプターコンポーネントを発現する細胞に 対して結合させることで、セマフォリンのレセプター結合阻害活性を測定する方法を 例示することができる。

本発明のキサントン誘導体における置換基を、以下に説明する。

C₁-C₆アルキル基とは、炭素数 1 ないし 6 のアルキル基を意味し、具体的にはメ 10 チル基、エチル基、プロピル基、2-プロピル基(イソプロピル基)、ブチル基、2 -メチルプロピル基、3-メチルプロピル基(イソブチル基)、t-ブチル基、ペン チル基、ネオペンチル基、ヘキシル基等を挙げることができる。

C₁-C₆アルコキシ基とは、炭素数 1 ないし 6 のアルキルオキシ基を意味し、具体的にはメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、 t -ブトキシ基、ペントキシ基、ヘキシルオキシ基等を挙げることができる。

R³およびR⁸におけるC₁-C₆アルコキシカルボニル基としては、具体的にはメトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イソプロポキシカルボニル基、ブトキシカルボニル基、t-プトキシカルボニル基、ペントキシカルボニル基、ヘキシルオキシカルボニル基等を挙げることができる。

20 R⁵、R¹⁰、R¹¹、R¹³、R¹⁴およびR¹⁵におけるC₂-C₇アルカノイル基とは、 炭素数 1 ないし 6 のアルキル基が置換したカルボニル基を意味し、具体的にはアセチ ル基、プロピオニル基、ブチリル基、イソプチリル基、バレリル基、イソパレリル基、 ピバロイル基、ペンタノイル基、ヘキサノイル基等を挙げることができる。

R⁴およびR⁹におけるC₂-C₇アルカノイルオキシ基としては、具体的にはアセト 25 キシ基、プロピオニルオキシ基、ブチリルオキシ基、イソプチリルオキシ基、バレリ ルオキシ基、イソバレリルオキシ基、ピバロイルオキシ基、ペンタノイルオキシ基、 ヘキサノイルオキシ基等を挙げることができる。

15

20

C₃-C₇シクロアルキル基とは、炭素数3ないし7の環状アルキル基を意味し、具体的にはシクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基、シクロペプチル基を挙げることができる。

 R^4 および R^9 における $C_3 - C_7$ シクロアルコキシ基としては、具体的にはシクロプロピルオキシ基、シクロブチルオキシ基、シクロペンチルオキシ基、シクロヘキシルオキシ基、シクロヘプチルオキシ基を挙げることができる。

R³およびR⁸におけるC₃-C₇シクロアルキルオキシカルボニル基としては、具体的にはシクロプロピルオキシカルボニル基、シクロブチルオキシカルボニル基、シクロペンチルオキシカルボニル基、シクロペプチルオキシカルボニル基を挙げることができる。

 R^5 、 R^{10} 、 R^{11} 、 R^{13} 、 R^{14} および R^{15} における C_4 - C_8 シクロアルキルカルボニル基とは、 C_3 - C_7 シクロアルキル基の置換したカルボニル基を意味し、具体的にはシクロプロピルカルボニル基、シクロブチルカルボニル基、シクロペンチルカルボニル基、シクロペキシルカルボニル基、シクロペプチルカルボニル基を挙げることができる。

 R^4 および R^9 における C_4 - C_8 シクロアルキルカルボニルオキシ基としては、具体的にはシクロプロピルカルボニルオキシ基、シクロブチルカルボニルオキシ基、シクロペンチルカルボニルオキシ基、シクロペキシルカルボニルオキシ基、シクロペプチルカルボニルオキシ基を挙げることができる。

 R^5 、 R^{10} 、 R^{11} 、 R^{13} 、 R^{14} および R^{15} における C_2 - C_6 アルケニル基とは、炭素数 2 ないし 6 のアルケニル基を意味し、具体的にはビニル基(エテニル基)、シス-1-プロペニル基、トランス-1-プロペニル基、アリル基(2-プロペニル基)、イソプロペニル基(1-メチルビニル基)等を挙げることができる。

 R^{6} 、 R^{10} 、 R^{11} 、 R^{13} 、 R^{14} および R^{15} における C_{2} - C_{6} アルキニル基とは、炭素数 2 ないし 6 のアルキニル基を意味し、具体的にはエチニル基、1-プロピニル基、2-プロピニル基等を挙げることができる。

 R^4 および R^9 における C_2-C_6 アルケニルオキシ基とは、炭素数 2 ないし 6 のアルケニルオキシ基を意味し、具体的にはビニルオキシ基(エテニルオキシ基)、シスー1-プロペニルオキシ基、トランス-1-プロペニルオキシ基、アリルオキシ基(2-プロペニルオキシ基)、イソプロペニルオキシ基(1-メチルビニルオキシ基)等を挙げることができる。

 R^4 および R^9 における C_2-C_6 アルキニルオキシ基とは、炭素数 2 ないし 6 のアルキニルオキシ基を意味し、具体的にはエチニルオキシ基、 1-プロピニルオキシ基、 2-プロピニルオキシ基等を挙げることができる。

 R^3 および R^8 における C_2 - C_6 アルケニルオキシカルボニル基としては、具体的にはビニルオキシカルボニル基(エテニルオキシカルボニル基)、シス-1-プロペニルオキシカルボニル基、アリルオキシカルボニル基(2-プロペニルオキシカルボニル基)、イソプロペニルオキシカルボニル基(2-プロペニルオキシカルボニル基)、イソプロペニルオキシカルボニル基(1-メチルビニルオキシカルボニル基)等を挙げることができる。 R^3 および R^8 における C_2 - C_6 アルキニルオキシカルボニル基としては、具体的にはエチニルオキシカルボニル基、1-プロピニルオキシカルボニル基、2-プロピニルオキシカルボニル基等を挙げることができる。

アリール基とは、単環または複環の芳香族炭化水素基を意味し、具体的にはフェニル基、1-ナフチル基、2-ナフチル基等を挙げることができる。

20 R⁴およびR⁹におけるアリールオキシ基としては、具体的にはフェノキシ基、1-ナフチルオキシ基、2-ナフチルオキシ基等を挙げることができる。

R³およびR®におけるアリールオキシカルボニル基としては、具体的にはフェノキシカルボニル基、1-ナフチルオキシカルボニル基、2-ナフチルオキシカルボニル基 基等を挙げることができる。

 R^{5} 、 R^{10} 、 R^{11} 、 R^{13} 、 R^{14} および R^{15} におけるアロイル基とは、アリール基の 置換したカルボニル基を意味し、具体的にはベンゾイル基、1-ナフトイル基、2-ナフトイル基等を挙げることができる。

15

20

R⁴およびR⁹におけるアロイルオキシ基としては、具体的にはベンゾイルオキシ基、 1-ナフトイルオキシ基、2-ナフトイルオキシ基等を挙げることができる。

 R^{6} 、 R^{10} 、 R^{11} 、 R^{13} 、 R^{14} および R^{16} におけるトリ($C_{1}-C_{6}$ アルキル/フェニル)シリル基とは、同種または異種の炭素数 1 ないし 6 のアルキル基またはフェニル基が 3 個置換したシリル基を意味し、具体的にはトリメチルシリル基、トリエチルシリル基、トリイソプロピルシリル基、トリフェニルシリル基、t-プチルジメチルシリル基、t-プチルジフェニルシリル基等を挙げることができる。

 R^4 および R^9 におけるトリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリルオキシ基としては、具体的にはトリメチルシリルオキシ基、トリエチルシリルオキシ基、トリイソプロピルシリルオキシ基、トリフェニルシリルオキシ基、t-プチルジメチルシリルオキシ基、t-プチルジフェニルシリルオキシ基等を挙げることができる。

 R^3 および R^8 におけるトリ($C_1 - C_6$ アルキル/フェニル)シリルオキシカルボニル基としては、具体的にはトリメチルシリルオキシカルボニル基、トリエチルシリルオキシカルボニル基、トリイソプロピルシリルオキシカルボニル基、トリフェニルシリルオキシカルボニル基、 $t - \vec{J}$ チルジフェニルシリルオキシカルボニル基、 $t - \vec{J}$ チルジフェニルシリルオキシカルボニル基等を挙げることができる。

置換 C_1-C_6 アルキル基としては、例えばハロゲン原子、 C_3-C_7 シクロアルキル基、 C_1-C_6 アルコキシ基、 C_1-C_6 アルキルチオ基、トリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリル基、アリール基または後述の置換アリール基等が置換した C_1-C_6 アルキル基を挙げることができ、具体的にはクロロメチル基、トリクロロメチル基、ジフルオロメチル基、トリフルオロメチル基、トリクロロエチル基等のハロゲン化 C_1-C_6 アルキル基、シクロプロピルメチル基、2-シクロプロピルエチル基、シクロプチルメチル基、シクロプチルメチル基、シクロペンチルメチル基、2-シクロペンチルエチル基、シクロペキシルメチル基、2-シクロペンチルエチル基、シクロペキシルエチル基、シクロペプチルメチル基等の C_3-C_7 シクロアルキル C_1-C_6 アルキル基、メトキシメチル基、2-メトキシエチル基、エトキシメチル基、1-エトキシエチル基、2-エトキシエチル基等の C_1-C_6 アルコキシ C_1-C_6 アルキル基、メチルチオメチル基、2-メチルチオエチル基、2-フェニ

15

20

25

ルチオエチル基等の(C_1-C_6 アルキル/フェニル)チオ C_1-C_6 アルキル基、トリメチルシリルエチル基等のトリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリル C_1-C_6 アルキル基、ベンジル基、ジフェニルメチル基、トリチル基、1-ナフチルメチル基、2-ナフチルメチル基、フェネチル基(2-フェニルエチル基)、3-フェニルプロピル基等のアリール C_1-C_6 アルキル基、置換アリール C_1-C_6 アルキル基(後述)等々を挙げることができる。

 R^3 および R^8 における置換 C_1-C_6 アルコキシカルボニル基としては、具体的にはトリフルオロメトキシカルボニル基、トリクロロエトキシカルボニル基等のハロゲン化 C_1-C_6 アルコキシカルボニル基、シクロプロピルメトキシカルボニル基、2-シクロプロピルエトキシカルボニル基、シクロブチルメトキシカルボニル基、シクロペンチルエトキシカルボニル基、シクロペンチルエトキシカルボニル基、シクロペキシルメトキシカルボニル基、2-シクロペンチルエトキシカルボニル基、シクロペプチルメトキシカルボニル基等の C_3-C_7 シクロアルキル C_1-C_6 アルコキシカルボ

ニル基、2-メトキシエトキシカルボニル基、<math>2-エトキシエトキシカルボニル基等 の C_1-C_6 アルコキシ C_1-C_6 アルコキシカルボニル基、2-メチルチオエトキシカ ルボニル基、 $2-フェニルチオエトキシカルボニル基等の(<math>C_1-C_6$ アルキル/フェニル)チオ C_1-C_6 アルコキシカルボニル基、トリメチルシリルエトキシカルボニル 基等のトリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリル C_1-C_6 アルコキシカルボニル基、ベンジルオキシカルボニル基、ジフェニルメチルオキシカルボニル基、トリチルオキシカルボニル基、(1-ナフチル)メチルオキシカルボニル基、(2-ナフチル)メチルオキシカルボニル基、(2-ナフチル)メチルオキシカルボニル基、(2-tフチル)メチルオキシカルボニル基、フェネチルカルボニル基(2-tDFL)メチルオキシカルボニル基、フェネチルカルボニル基(2-tDFL)カルボニル基、フェニルプロポキシカルボニル基等のアリール2-tDFL0カルボニル基、置換アリール2-tDFL10カルボニル基(後述)等々を挙げることができる。

置換 C_2-C_7 アルカノイル基とは、置換 C_1-C_6 アルキル基により置換されたカルボニル基を意味し、具体的にはトリクロロアセチル基、トリフルオロアセチル基等を挙げることができる。

 R^4 および R^9 における置換 C_2-C_7 アルカノイルオキシ基としては具体的にはトリクロロアセトキシ基、トリフルオロアセトキシ基等を挙げることができる。

 R^5 、 R^{10} 、 R^{11} 、 R^{13} 、 R^{14} および R^{15} における置換 C_2-C_6 アルケニル基としては、具体的にはスチリル基、シンナミル基等を挙げることができる。

R⁴およびR⁹における置換C₂-C₆アルケニルオキシ基としては、具体的にはスチリルオキシ基、シンナミルオキシ基等を挙げることができる。

 R^3 および R^8 における置換 C_2-C_6 アルケニルオキシカルボニル基としては、具体的にはスチリルオキシカルボニル基、シンナミルオキシカルボニル基等を挙げることができる。

置換アリール基としては、例えば C_1-C_6 アルキル基、置換 C_1-C_6 アルキル基、
25 ハロゲン原子、ニトロ基、ニトリル基、 C_1-C_6 アルコキシ基、(C_1-C_6 アルキル $/フェニル)チオ基またはアリール基等が置換した<math>C_1-C_6$ アリール基を挙げること
ができ、具体的にはオルトトリル基、メタトリル基、パラトリル基、
2, 3 -ジメチ

20

25

ルフェニル基(2,3-キシリル基)、メシチル基、4-イソプロピルフェニル基(4-クミル基)等の $C_1- C_6$ アルキル置換アリール基、4-トリフルオロメチルフェニル基等の置換 $C_1- C_6$ アルキル置換アリール基、2-フルオロフェニル基、3-フルオロフェニル基、4-フルオロフェニル基、2,

5 4ージフルオロフェニル基、3,4ージフルオロフェニル基、2ークロロフェニル基、4ークロロフェニル基、4ープロモフェニル基等のハロゲン置換アリール基、2ーニトロフェニル基、3ーニトロフェニル基、4ーニトロフェニル基、2ーシアノフェニル基、3ーシアノフェニル基、4ーシアノフェニル基、2ーメトキシフェニル基、3ーメトキシフェニル基、4ーメトキシフェニル基、2,3ージメトキシフェニル基、

10 2, 4-ジメトキシフェニル基、3, 4-ジメトキシフェニル基、4-エトキシフェニル基、4-イソプロポキシフェニル基、4-t -プトキシフェニル基等の C_1-C_6 アルコキシ置換アリール基、4-メチルチオフェニル基、4-フェニルチオフェニル基等の(C_1-C_6 アルキル/フェニル)チオ置換アリール基、4-ピフェニル基等のビアリール基等々を挙げることができる。

リールオキシ基等々を挙げることができる。

R®およびR®における置換アリールオキシカルボニル基とは、芳香環上に上述のよ うな置換基を有するアリールオキシカルボニル基であり、具体的にはオルトトリルオ キシカルボニル基、メタトリルオキシカルボニル基、パラトリルオキシカルボニル基、 メシチルオキシカルボニル基、4-イソプロピルフェノキカルボニルシ基(4-クミ 5 ルオキシカルボニル基)等のC,-C。アルキル置換アリールオキシカルボニル基、4 ートリフルオロメチルフェノキシカルボニル基等の置換C,-C。アルキル置換アリー ルオキシカルボニル基、4-フルオロフェノキシカルボニル基、3,4-ジフルオロ フェノキシカルボニル基等のハロゲン置換アリールオキシカルボニル基、2-ニトロ 10 フェノキシカルボニル基、3ーニトロフェノキシカルボニル基、4ーニトロフェノキ シカルボニル基、2-シアノフェノキシカルボニル基、3-シアノフェノキシカルボ ニル基、4-シアノフェノキシカルボニル基、2-メトキシフェノキシカルボニル基、 3-メトキシフェノキシカルボニル基、4-メトキシフェノキシカルボニル基、2, 3-ジメトキシフェノキシカルボニル基、2、4-ジメトキシフェノキシカルボニル 基、3、4-ジメトキシフェノキシカルボニル基、4-エトキシフェノキシカルボニ 15 ル基等のC,-С。アルコキシ置換アリールオキシカルボニル基、4-メチルチオフェ ノキシカルボニル基、4ーフェニルチオフェノキシカルボニル基等の(C,-C,アル キル/フェニル)チオ置換アリールオキシカルボニル基、4-ピフェニルオキシカル ボニル基等のピアリールオキシカルボニル基等々を挙げることができる。

20 R⁵、R¹⁰、R¹¹、R¹³、R¹⁴およびR¹⁵における置換アロイル基とは、芳香環上に上述のような置換基を有するアリールカルボニル基であり、具体的にはオルトトルオイル基、メタトルオイル基、パラトルオイル基、メシチルカルボニル基、4ーイソプロピルベンゾイル基(4ークミルカルボニル基)等のC₁ーC₆アルキル置換アリールカルボニル基、4ートリフルオロメチルベンゾイル基等の置換C₁ーC₆アルキル置換アリールカルボニル基、4ーフルオロベンゾイル基、3、4ージフルオロベンゾイル基等のハロゲン置換アリールカルボニル基、2ーニトロベンゾイル基、3ーニトロベンゾイル基、4ーニトロベンゾイル基、2ーシアノベンゾイル基、3ーシアノベン

ゾイル基、4-シアノベンゾイル基、2-メトキシベンゾイル基、3-メトキシベンゾイル基、4-メトキシベンゾイル基、2, 4-ジメトキシベンゾイル基、4-エトキシベンゾイル基、4-エトキシベンゾイル基、4-エトキシベンゾイル基等の C_1-C_6 アルコキシ置換アリールカルボニル基、4-メチルチオベンゾイル基、4-フェニルチオベンゾイル基等の(C_1-C_6 アルキル/フェニル)チオ置換アリールカルボニル基、4-フェニルベンゾイル基等のビアリールカルボニル基等々を挙げることができる。

R⁴およびR⁹における置換アロイルオキシ基とは、芳香環上に上述のような置換基 を有するアロイルオキシ基であり、具体的にはオルトトルオイルオキシ基、メタトル 10 オイルオキシ基、パラトルオイルオキシ基、メシチルカルボニルオキシ基、4ーイソ プロピルベンゾイルオキシ基(4-クミルカルボニルオキシ基)等のC,-C。アルキ ル置換アリールカルボニルオキシ基、4-トリフルオロメチルベンゾイルオキシ基等 の置換C1-C6アルキル置換アリールカルボニルオキシ基、4-フルオロベンゾイル オキシ基、3、4ージフルオロベンゾイルオキシ基等のハロゲン置換アリールカルボ ニルオキシ基、2-ニトロベンゾイルオキシ基、3-ニトロベンゾイルオキシ基、4 15 ーニトロベンゾイルオキシ基、2 ーシアノベンゾイルオキシ基、3 ーシアノベンゾイ ルオキシ基、4-シアノベンゾイルオキシ基、2-メトキシベンゾイルオキシ基、3 ーメトキシベンゾイルオキシ基、4ーメトキシベンゾイルオキシ基、2,3-ジメト キシベンゾイルオキシ基、2、4-ジメトキシベンゾイルオキシ基、3、4-ジメト 20 キシベンゾイルオキシ基、4-エトキシベンゾイルオキシ基等のC,-C,アルコキシ 置換アリールカルボニルオキシ基、4-メチルチオベンゾイルオキシ基、4-フェニ ルチオベンゾイルオキシ基等の(C₁-C₆アルキル/フェニル)チオ置換アリールカ ルボニルオキシ基、4-フェニルベンゾイルオキシ基等のピアリールカルボニルオキ シ基等々を挙げることができる。

25 置換アリール C_1-C_6 アルキル基とは、芳香環上に上述のような置換基を有するアリール C_1-C_6 アルキル基であり、具体的には2-メチルベンジル基、3-メチルベンジル基、2-フルオロベンジル基、3-フルオロベンジル

10

15

20

25

基、4-フルオロベンジル基、4-クロロベンジル基、4-メトキシベンジル基、2-(4-フルオロフェニル) エチル基、3-(4-フルオロフェニル) プロピル基等 々を挙げることができる。

置換アリール C_1-C_6 アルコキシ基とは、芳香環上に上述のような置換基を有するアリール C_1-C_6 アルコキシ基であり、具体的には2-メチルベンジルオキシ基、3-メチルベンジルオキシ基、4-メチルベンジルオキシ基、2-フルオロベンジルオキシ基、4-クロロベンジルオキシ基、4-クロロベンジルオキシ基、4-メトキシベンジルオキシ基、2-(4-フルオロフェニル)エチルオキシ基、3-(4-フルオロフェニル)プロピルオキシ基等々を挙げることができる。

置換アリールC₁-C₆アルコキシカルボニル基とは、芳香環上に上述のような置換基を有するアリールC₁-C₆アルコキシカルボニル基であり、具体的には2-メチルベンジルオキシカルボニル基、3-メチルベンジルオキシカルボニル基、4-メチルベンジルオキシカルボニル基、2-フルオロベンジルオキシカルボニル基、3-フルオロベンジルオキシカルボニル基、4-クロロベンジルオキシカルボニル基、4-メトキシベンジルオキシカルボニル基、2-(4-フルオロフェニル)エチルオキシカルボニル基、3-(4-フルオロフェニル)プロピルオキシカルボニル基等々を挙げることができる。

R³およびR®における一般式(2)

$$R^{6} \bigvee_{\substack{N \\ p_{7}}} (2)$$

(式中、R⁶およびR⁷は前述と同義を表す。)で表される基としては、具体的にはカルバモイル基、メチルアミノカルボニル基、エチルアミノカルボニル基、プロピルアミノカルボニル基、イソプロピルアミノカルボニル基、ブチルアミノカルボニル基、ペンチルアミノカルボニル基、ヘキシルアミノカルボニル基、ベンジルアミノカルボニル基、ベンジルアミノカルボニル基、(2-フルオロベンジル)アミノカルボニル基、(4-フルオロベンジル)

10

アミノカルボニル基、(4ーメトキシベンジル)アミノカルボニル基、フェネチルアミノカルボニル基、シクロプロピルアミノカルボニル基、シクロプチルアミノカルボニル基、シクロヘキシルアミノカルボニル基、シクロヘプチルアミノカルボニル基、シクロヘキシルメチルアミノカルボニル基、フェニルアミノカルボニル基等の一置換アミノカルボニル基、ジメチルアミノカルボニル基、ジエチルアミノカルボニル基、ジプロピルアミノカルボニル基、NーエチルーNーメチルアミノカルボニル基、NーメチルーNープロピルアミノカルボニル基、NーベンジルーNーメチルアミノカルボニル基、NーベンジルーNーメチルアミノカルボニル基、NーベンジルーNープロピルアミノカルボニル基、NーベンジルーNープロピルアミノカルボニル基、NーベンジルーNープロピルアミノカルボニル基、NーベンジルーNープロピルアミノカルボニル基、NーシクロヘキシルーNーメチルアミノカルボニル基等の二置換アミノカルボニル基、ピロリジノカルボニル基、ピペリジノカルボニル基、モルホリノカルボニル基、チオモルホリノカルボニル基等の環状アミノカルボニル基等を挙げることができる。

本発明のキサントン誘導体は、ペニシリウム・エスピー (Penicillium sp.) SPF 15 -3059株の培養物から得られる一般式 (17)

[式中、 R^{18} は水素原子又はカルボキシル基を表し、 R^{19} は水素原子又は水酸基を表す。 R^{16} 及び R^{17} は、下記の [III] 又は [IV] のいずれか一方により表される。

[III] R¹⁶はメチル基を表し、R¹⁷は一般式(18)、一般式(19)、一般式(
 20) 又は一般式(22)のいずれかで表される基を表す。

Patent provided by Sughrue Mion, PLLC - http://www.sughrue.com

(式中、 R^{20} は水素原子又はカルボキシル基を表し、 R^{21} は水素原子又は水酸基を表す。)

$$R^{21}$$
 (19)

(式中、R²⁰及びR²¹は前述と同義である。)

$$R^{21}$$
 R^{20} R^{22} R^{22} (20)

(式中、 R^{20} 及び R^{21} は前述と同義である。 R^{22} は水素原子、メトキシメチル基、又は式 (21)

を表す。)

5

10

(式中、R²⁰及びR²¹は前述と同義である。)

[IV] R¹⁶は一般式(23)又は式(24)で表される基を表し、R¹⁷はアセチル基を表す。

$$R^{21}$$
 R^{20}
 R

(式中、R²⁰及びR²¹は前述と同義である。)

] で表される化合物を原料として用い、一般的な有機合成化学的手法を用いること により、合成することができる。

上記ペニシリウム・エスピー (Penicillium sp.) SPF-3059株の培養物から得られる化合物としては、より詳しくは、

一般式(25)

10 (式中、R¹⁸、R¹⁹、R²⁰及びR²¹は前述と同義である。) で表される化合物、一般 式(26)

(式中、R¹⁸、R¹⁹、R²⁰及びR²¹は前述と同義である。) で表される化合物、一般 式(27)

$$HO$$
 R^{21}
 R^{20}
 R^{22}
 R^{22}
 R^{23}
 R^{22}
 R^{23}
 R^{24}
 R^{25}
 R^{25}
 R^{25}
 R^{25}
 R^{25}
 R^{25}
 R^{25}
 R^{25}
 R^{25}
 R^{25}

(式中、R¹⁸、R¹⁹、R²⁰、R²¹及びR⁸²は前述と同義である。) で表される化合物、一般式(28)

5 (式中、R¹⁸、R¹⁹、R²⁰及びR²¹は前述と同義である。)で表される化合物、一般式(29)

$$R^{21}$$
 R^{20}
 R^{20}
 R^{19}
 R^{19}
 R^{19}
 R^{19}
 R^{19}
 R^{19}

(式中、R¹⁸、R¹⁹、R²⁰及びR²¹は前述と同義である。)で表される化合物、及び一般式(30)

HO OH HO Me O OH OH
$$R^{19}$$
 (30)

(式中、 R^{18} 及び R^{19} は前述と同義である。)で表される化合物を挙げることができる。ここに、一般式(25)で表される化合物と一般式(26)で表される化合物と

10

15

は互変異性体の関係にあり、一般にはこれら両者は混合物として存在する。

一般式(2 5)で表される化合物と一般式(2 6)で表される化合物のより詳細な具体例としては、例えば R^{18} 及び R^{20} がカルボキシル基であり R^{19} 及び R^{21} が水酸基である化合物(互変異性体、特開平 5-2 3 9 0 5 0 号公報に記載)等の公知化合物や、例えば R^{18} が水素原子であり R^{19} 及び R^{21} が水酸基であり R^{20} がカルボキシル基である化合物(互変異性体)、 R^{18} 及び R^{20} がカルボキシル基であり R^{19} が水素原子であり R^{21} が水酸基である化合物(互変異性体)、 R^{18} がカルボキシル基であり R^{19} が水素原子であり R^{21} が水酸基である化合物(互変異性体)、 R^{18} がカルボキシル基であり R^{20} が水素原子であり R^{21} が水酸基であり R^{20} が水素原子である化合物(互変異性体)、 R^{18} 及び R^{20} が水素原子であり R^{21} が水酸基であり R^{20} が水素原子である化合物(互変異性体)等の新規化合物を挙げることができる。

一般式(2 7)で表される化合物のより詳細な具体例としては、例えば R^{18} 及び R^{20} がカルボキシル基であり R^{19} および R^{21} が水酸基であり R^{22} が水素原子である化合物、 R^{18} 及び R^{20} がカルボキシル基であり R^{19} が水酸基であり R^{21} および R^{22} が水素原子である化合物、 R^{18} 及び R^{20} がカルボキシル基であり R^{19} および R^{21} が水酸基であり R^{22} がメトキシメチル基である化合物、 R^{18} が水素原子であり R^{19} および R^{21} が水酸基であり R^{22} がメトキシメチル基である化合物、 R^{18} 及び R^{20} がカルボキシル基であり R^{22} がメトキシメチル基である化合物、 R^{18} 及び R^{20} がカルボキシル基であり R^{19} および R^{21} が水酸基であり R^{22} がオルボキシル基であり R^{22} がオトキシメチル基である化合物、 R^{18} 及び R^{20} がカルボキシル基であり R^{19} および R^{21} が水酸基であり R^{22} が式(2 1)

20 で表される基である化合物、等の新規化合物を挙げることができる。

一般式 (28) で表される化合物のより詳細な具体例としては、例えば R^{18} 及び R^{20} がカルボキシル基であり R^{19} および R^{21} が水酸基である化合物等の新規化合物を挙げることができる。

一般式(29)で表される化合物のより詳細な具体例としては、例えばR18及びR

20がカルボキシル基であり R¹⁹および R²¹が水酸基である化合物(Pure & Appl. Chem. 1994年,66巻,2383-2386頁および特表平6-506202号公報に記載)、R¹⁸が水素原子であり R²⁰がカルボキシル基であり R¹⁹および R²¹が水酸基である化合物(Pure & Appl. Chem. 1994年,66巻,2383-2386頁に記載)、等の公知化合物や、例えば R¹⁸及び R²⁰がカルボキシル基であり R¹⁹が水素原子であり R²¹が水酸基である化合物、R¹⁸及び R²⁰がカルボキシル基であり R¹⁹が水酸基であり R²¹が水酸基であり R²¹が水素原子である化合物、R¹⁸がカルボキシル基であり R¹⁹及び R²¹が水酸基であり R²⁰が水素原子である化合物、R¹⁸がカルボキシル基であり R¹⁹及び R²¹が水酸基であり R²¹が水酸基であり R²¹が水酸基であり R²¹が水酸基であり R²¹が水酸基である化合物、R¹⁸がカルボキシル基であり R¹⁹及び R²⁰が水素原子であり R²¹が水酸基である化合物、R¹⁸及び R²⁰が水素原子であり R¹⁹および R²¹が水酸基である化合物等の新規化合物を挙げることができる。

一般式 (30) で表される化合物のより詳細な具体例としては、例えば R^{18} がカルボキシル基であり R^{19} が水酸基である化合物、 R^{18} が水素原子であり R^{19} が水酸基である化合物等の新規化合物を挙げることができる。

本発明のキサントン誘導体は、ペニシリウム・エスピー(Penicillium sp.)SPF -3059株の培養物から得られる上述の化合物を原料として用い、例えば以下の製法 $[A] \sim [E]$ によって合成することができる。

製法 [A]

10

15

一般式(17)

20 [式中、R¹⁶、R¹⁷、R¹⁸及びR¹⁹は前述と同義である。] で表される化合物が少な くとも一つ以上のカルボキシル基を有する場合には、このカルボキシル基をエステル 化することにより、一般式 (31)

$$R^{23}$$
 OH R^{19} R^{19} R^{19}

[式中、 R^{25} は水素原子、 C_1-C_6 アルコキシカルボニル基、置換 C_1-C_6 アルコキシカルボニル基、 C_2-C_6 アルケニルオキシカルボニル基、置換 C_2-C_6 アルケニルオキシカルボニル基、 R^{19} は前述と同義である。 R^{23} 及び R^{24} は、下記の [V] 又は [VI] のいずれか一方により表される。

[V] R^{23} はメチル基を表し、 R^{24} は一般式(32)、一般式(33)、一般式(34)又は一般式(35)のいずれかで表される基を表す。

10 (式中、 R^{21} は前述と同義である。 R^{26} は水素原子、 C_1-C_6 アルコキシカルボニル基、置換 C_1-C_6 アルコキシカルボニル基、 C_2-C_6 アルケニルオキシカルボニル基、置換 C_2-C_6 アルケニルオキシカルボニル基、 C_2-C_6 アルキニルオキシカルボニル基、 R^{20} 0、アリールオキシカルボニル基又は置換アリールオキシカルボニル基を表す。)

$$R^{21}$$
 R^{26}
 R^{26}
 R^{21}
 R^{26}
 R^{26}
 R^{26}
 R^{21}
 R^{26}
 R

15 (式中、R²¹及びR²⁶は前述と同義である。)

$$R^{21}$$
 R^{26} R^{22} R^{22} R^{24}

(式中、R²¹、R²²及びR²⁶は前述と同義である。)

(式中、R²¹及びR²⁶は前述と同義である。)

5 [VI] R²³は一般式(36)又は式(24)で表される基を表し、R²⁴はアセチル基 を表す。

$$R^{21}$$
 (36)

(式中、R²¹及びR²⁶は前述と同義である。)

10 ただし、R²⁵およびR²⁶のうち少なくとも一方は、水素原子ではない。] で表され る本発明のキサントン誘導体を得ることができる。

カルボキシル基のエステル化の具体的な方法としては、例えばメタノール、エタノール、イソプロピルアルコールのようなアルコール系溶媒中、過剰量のジアゾメタンまたはトリメチルシリルジアゾメタンを滴下して作用させる方法、例えばメタノール、

エタノール、イソプロピルアルコールのようなアルコール中、例えば塩酸、硫酸等の無機酸、または、例えばメタンスルホン酸、パラトルエンスルホン酸、トリフルオロメタンスルホン酸、カンファースルホン酸等の有機酸の存在下で加熱する方法、例えばジメチルホルムアミド (DMF)、Nーメチルピペリジノン (NMP)のような高極性非プロトン性溶媒中、必要に応じて例えばジメチルアミノピリジン (DMAP)、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン等の塩基の存在下、必要に応じて例えば1ーヒドロキシベンゾトリアゾール (HOBT)、1ーヒドロキシー7ーアザベンゾトリアゾール (HOAT)等の添加剤の共存下に、例えば1ー(3ージメチルアミノプロピル)ー3ーエチルカルボジイミド・塩酸塩(EDC、EDCIあるいはWSC・HC1)、1,3ージシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)等の縮合剤を用いて種々のアルコールと縮合させる方法等を例示することができる。

製法 [B]

15

20

上記一般式(17)で表される化合物が少なくとも一つ以上のカルボキシル基を有する場合には、このカルボキシル基をアミド化することにより、一般式(37)

「式中、R²⁹は水素原子又は一般式(2)

$$\begin{array}{c|c}
 & O \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

(式中、 R^6 および R^7 は前述と同義を表す。)で表される基を表し、 R^{19} は前述と同義である。 R^{27} 及び R^{28} は、下記の [VIII] 又は [VIII] のいずれか一方により表される。

[VII] R²⁷はメチル基を表し、R²⁸は一般式(38)、一般式(39)、一般式(

40) 又は一般式(41) のいずれかで表される基を表す。

$$R^{21}$$
 (38)

(式中、R²¹は前述と同義である。R³⁰は水素原子又は一般式(2)

$$\begin{array}{c|c}
 & O \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

5 (式中、R⁶およびR⁷は前述と同義を表す。)で表される基を表す。)

(式中、R²¹及びR³⁰は前述と同義である。)

$$R^{21}$$
 R^{22} R^{22} R^{22}

(式中、R²¹、R²²及びR³⁰は前述と同義である。)

$$R^{21}$$
 OH (41)

10

(式中、R²¹及びR³⁰は前述と同義である。)

[VIII] R^{27} は一般式(42)又は式(24)で表される基を表し、 R^{28} はアセチル基を表す。

$$R^{21}$$
 R^{30} R

(式中、R²¹及びR³⁰は前述と同義である。)

ただし、R²⁹およびR³⁰のうち少なくとも一方は、水素原子ではない。] で表される本発明のキサントン誘導体を得ることができる。

カルボキシル基のアミド化の具体的な方法としては、例えばジメチルホルムアミド (DMF)、Nーメチルピペリジノン (NMP)のような高極性非プロトン性溶媒中、必要に応じて例えばジメチルアミノピリジン (DMAP)、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン等の塩基の存在下、必要に応じて例えば1ーヒドロキシベンゾトリアゾール (HOBT)、1ーヒドロキシー7ーアザベンゾトリアゾール (HOAT)等の添加剤の共存下に、例えば1ー(3ージメチルアミノプロピル)ー3ーエチルカルボジイミド・塩酸塩(EDC、EDCIあるいはWSC・HC1)、1,3ージシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)等の縮合剤を用いて種々のアミンまたはその塩と縮合させる方法等を例示することができる。

15 製法 [C]

10

上記一般式(17)で表される化合物に、塩基の存在下、アルキル化剤またはシリル化剤を作用させることにより、一般式(43)

$$R^{31}$$
 O OR^{35} R^{32} OR^{35} OR

[式中、 R^{33} は水素原子、 $C_1 - C_6$ アルコキシカルボニル基、置換 $C_1 - C_6$ アルコキシカルボニル基、 $C_2 - C_6$ アルケニルオキシカルボニル基、 $C_2 - C_6$ アルケニルオキシカルボニル基、置換 $C_2 - C_6$ アルケニルオキシカルボニル基、置換 $C_2 - C_6$ アルキールオキシカルボニル基、置換 $C_1 - C_6$ アルキールオキシカルボニル基、置換アリールオキシカルボニル基を表し、 R^{34} は水素原子、 R^{34} は水素原子、 R^{34} は水素原子、 R^{34} は水素に R^{34} は、 R^{34} は、 R^{34} は、 R^{34} は、 R^{35} は R^{35} は R

[IX] R³¹はメチル基を表し、R³²は一般式(44)、一般式(45)、一般式(46)
 6) 又は一般式(48)のいずれかで表される基を表す。

(式中、 R^{36} は水素原子、 C_1-C_6 アルコキシカルボニル基、置換 C_1-C_6 アルコキシカルボニル基、 C_2-C_6 アルケニル オキシカルボニル基、置換 C_2-C_6 アルケニルオキシカルボニル基、 C_2-C_6 アルキ

ニルオキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、置換アリールオキシカルボニル基又はトリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリルオキシカルボニル基を表し、 R^{37} は水素原子、 C_1-C_6 アルコキシ基、置換 C_1-C_6 アルコキシ基、 C_3-C_7 シクロアルコキシ基、 C_2-C_6 アルケニルオキシ基、置換 C_2-C_6 アルケニルオキシ基、 C_2-C_6 アルキニルオキシ基、アリールオキシ基、置換アリールオキシ基又はトリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリルオキシ基を表す。 R^{35} は前述と同義である。)

$$R^{36}$$
 O OR^{35} (45)

(式中、R³⁵、R³⁶及びR³⁷は前述と同義である。)

$$R^{37}$$
 R^{36} R^{38} R^{35} R^{35} R^{36} R^{36} R^{38}

10 (式中、R³⁵、R³⁶及びR³⁷は前述と同義である。R³⁸は水素原子、メトキシメチル 基、又は一般式 (47)

(式中、R35は前述と同義である。)を表す。)

15 (式中、R³⁵、R³⁶及びR³⁷は前述と同義である。)

10

1.5

20

[X] R^{31} は一般式 (49) 又は式 (50) で表される基を表し、 R^{32} はアセチル基を表す。

$$R^{37}$$
 R^{36}
 R^{35}
 R^{35}
 R^{35}
 R^{35}
 R^{35}
 R^{35}

(式中、R35、R36及びR37は前述と同義である。)

$$R^{35}O$$
 $R^{35}O$
 $R^{35}O$
 $R^{35}O$
 $R^{35}O$
 $R^{35}O$
 $R^{35}O$

(式中、R³⁵は前述と同義である。)] で表される本発明のキサントン誘導体を得ることができる。

反応溶媒としては、例えばジメチルホルムアミド(DMF)、Nーメチルピペリジノン(NMP)のような高極性非プロトン性溶媒が好ましく、用いる塩基としては、炭酸セシウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸リチウム、リン酸カリウム、リン酸ナトリウム、リン酸水素二カリウム、リン酸水素二ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化リチウム等の無機塩基、及び、ピリジン、ルチジン、コリジン、ジメチルアミノピリジン(DMAP)、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、イミダゾール、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、tーブトキシカリウム等の有機塩基が挙げられる。

本合成方法に適用可能なアルキル化剤としては、ジメチル硫酸、例えばヨウ化メチル、臭化メチル、ヨウ化エチル、臭化エチルのようなハロゲン化アルキル、例えば臭化ベンジル、臭化2-フルオロベンジル、臭化3-フルオロベンジル、臭化4-フルオロベンジル、臭化3-メトキシベンジルのような置換基を有するハロゲン化アルキル、例えばヨウ化アリル、臭化アリルのようなハロゲン化アルケニル等々が、シリル

化剤としては例えば塩化トリメチルシラン、塩化トリエチルシラン、塩化 t ープチルジメチルシラン等を例示することができるが、これらに限られるわけではない。

なお、ハロゲン化アルキル等の試剤におけるハロゲン原子が臭素原子または塩素原子である時は、必要に応じヨウ化テトラブチルアンモニウム、ヨウ化ベンジルトリブチルアンモニウム等の相間移動触媒を共存させてもよい。

製法 [D]

5

20

上記一般式 (31) または (37) で表される化合物の水酸基を修飾することにより、一般式 (51)

$$R^{39}$$
 OR^{43} R^{40} R^{42} R^{42}

10 [式中、 R^{41} は水素原子、 C_1-C_6 アルコキシカルボニル基、置換 C_1-C_6 アルコキシカルボニル基、 C_3-C_7 シクロアルキルオキシカルボニル基、 C_2-C_6 アルケニルオキシカルボニル基、置換 C_2-C_6 アルケニルオキシカルボニル基、で C_2-C_6 アルキニルオキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、置換アリールオキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、置換アリールオキシカルボニル基(2)

$$\begin{array}{c|c}
 & O \\
 & R^6 \\
 & R^7
\end{array}$$
(2)

(式中、 R^6 および R^7 は前述と同義を表す。)で表される基を表し、 R^{42} は水素原子、 C_2-C_7 アルカノイルオキシ基、置換 C_2-C_7 アルカノイルオキシ基、 C_4-C_8 シクロアルキルカルボニルオキシ基、アロイルオキシ基、置換アロイルオキシ基、 C_1-C_6 アルコキシ基、置換 C_1-C_6 アルコキシ基、 C_3-C_7 シクロアルコキシ基、 C_2-C_6 アルケニルオキシ基、 C_2-C_6 アルケニルオキシ基、 C_2-C_6 アルキニルオキ

シ基、アリールオキシ基、置換アリールオキシ基又はトリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリルオキシ基を表し、 R^{43} は C_2-C_7 アルカノイル基、置換 C_2-C_7 アルカノイル基、置換 C_2-C_7 アルカノイル基、C4-C8シクロアルキルカルボニル基、アロイル基、置換アロイル基、C1-C6アルキル基、置換 C_1-C_6 アルキル基、 C_3-C_7 シクロアルキル基、 C_2-C_6 アルケニル基、置換 C_2-C_6 アルケニル基、 C_2-C_6 アルキニル基、アリール基、置換アリール基又はトリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリル基を表す。 R^{39} 及び R^{40} は、下記の [XI] 又は [XII] のいずれか一方により表される。

[XI] R^{39} はメチル基を表し、 R^{40} は一般式(5 2)、一般式(5 3)、一般式(5 4)又は一般式(5 6)のいずれかで表される基を表す。

$$R^{45}$$
 $R^{43}O$
 $R^{43}O$

(式中、 R^{44} は水素原子、 C_1-C_6 アルコキシカルボニル基、置換 C_1-C_6 アルコキシカルボニル基、 C_3-C_7 シクロアルキルオキシカルボニル基、 C_2-C_6 アルケニルオキシカルボニル基、置換 C_2-C_6 アルケニルオキシカルボニル基、 C_2-C_6 アルキニルオキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、置換アリールオキシカルボニル基、トリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリルオキシカルボニル基又は一般式(2)

$$\begin{array}{c|c}
 & O \\
 & N \\
 & N \\
 & R^7
\end{array}$$
(2)

15

20

(式中、 R^6 および R^7 は前述と同義を表す。)で表される基を表し、 R^{45} は水素原子、 C_2-C_7 アルカノイルオキシ基、置換 C_2-C_7 アルカノイルオキシ基、 C_4-C_8 シクロアルキルカルボニルオキシ基、アロイルオキシ基、置換アロイルオキシ基、 C_1-C_6 アルコキシ基、置換 C_1-C_6 アルコキシ基、 C_3-C_7 シクロアルコキシ基、 C_2-C_6 アルケニルオキシ基、 C_2-C_6 アルケニルオキシ基、 C_2-C_6 アルキニルオキ

10

シ基、アリールオキシ基、置換アリールオキシ基又はトリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリルオキシ基を表す。 R^{43} は前述と同義である。)

(式中、R⁴³、R⁴⁴及びR⁴⁵は前述と同義である。)

$$R^{45}$$
 R^{46} (54)

(式中、R⁴³、R⁴⁴及びR⁴⁵は前述と同義である。R⁴⁶は水素原子、メトキシメチル 基、又は一般式(55)

(式中、R⁴³は前述と同義である。)を表す。)

(式中、R⁴³、R⁴⁴及びR⁴⁵は前述と同義である。)

[XII] R^{39} は一般式 (57) 又は式 (58) で表される基を表し、 R^{40} はアセチル基を表す。

15

$$R^{45}$$
 (57)

(式中、R43、R44及びR45は前述と同義である。)

$$R^{43}O$$
 $R^{43}O$
 $R^{43}O$
 $R^{43}O$
 $R^{43}O$
 $R^{43}O$
 $R^{43}O$
 $R^{43}O$

(式中、R⁴³は前述と同義である。)]で表される本発明のキサントン誘導体を得る 5 ことができる。

かかる水酸基のアルキル化およびシリル化は、前述の製法 [C] の方法により行う ことができる。この際、反応溶媒として前述の高極性非プロトン性溶媒に加えて、ジ クロロメタン、1, 2 - ジクロロエタン、クロロベンゼン、ジクロロベンゼン等のハ ロゲン系溶媒を用いることもできる。

また、かかる水酸基のアシル化は、例えばジメチルホルムアミド(DMF)、N-メチルピペリジノン(NMP)のような高極性非プロトン性溶媒、または、ジクロロメタン、1,2ージクロロエタン、クロロベンゼン、ジクロロベンゼン等のハロゲン系溶媒中、ピリジン、ルチジン、コリジン、ジメチルアミノピリジン(DMAP)、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、イミダゾール,ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、tーブトキシカリウム等の有機塩基または炭酸セシウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸リチウム、リン酸カリウム、リン酸ナトリウム、リン酸水素二カリウム、リン酸水素二ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化リチウム等の無機塩基存在下、アシル化剤を反応させることにより合成できる。

-20 本合成方法に適用可能なアシル化剤としては、例えば無水酢酸、無水トリフルオロ

酢酸のような酸無水物、例えば塩化アセチル、塩化プロピオニル、塩化ブチリル、塩化ベンゾイル、塩化2-フルオロベンゾイル、塩化3-フルオロベンゾイル、塩化4-フルオロベンゾイル、塩化4-メトキシベンゾイルのような酸塩化物等を例示することができるが、勿論この限りではない。

あるいは、かかる水酸基のアシル化は、前述の製法 [B] に記載した方法、すなわ ち水酸基と種々カルボン酸の縮合反応によっても実施することができる。

製法 [E]

5

10

上記一般式(4 3)で表される化合物の R^{33} における R^{36} の少なくとも一方がエステル基またはトリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリルオキシカルボニル基である場合には、あるいは、上記一般式(5 1)で表される化合物の R^{41} における R^{44} の少なくとも一方がエステル基または(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリルオキシカルボニル基である場合には、これを選択的に加水分解し、必要に応じて他のエステル基、アミド基またはトリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリルオキシカルボニル基に変換することにより、一般式(5 9)

$$R^{47}$$
 O OR^{43} OR^{48} O

15

[式中、 R^3 、 R^{42} および R^{43} は前述と同義を表す。 R^{47} 及び R^{48} は、下記の [XIII] 又は [XIV] のいずれか一方により表される。

[XIII] R⁴⁷はメチル基を表し、R⁴⁸は一般式(60)、一般式(61)、一般式(62) 又は一般式(63)のいずれかで表される基を表す。

$$R^{45}$$
 (60)

20

(式中、R8、R43およびR45は前述と同義である。)

$$R^{45}$$
 R^{8} O OR^{43} (61)

(式中、R⁸、R⁴⁸及びR⁴⁵は前述と同義である。)

$$R^{45}$$
 R^{46} R^{46} R^{48} R^{48} R^{48} R^{48}

5 (式中、R⁸、R⁴³、R⁴⁵及びR⁴⁶は前述と同義である。)

(式中、R⁸、R⁴³及びR⁴⁵は前述と同義である。)

[XIV] R^{47} は一般式 (64) 又は式 (58) で表される基を表し、 R^{48} はアセチル基を表す。

$$R^{45}$$
 R^{43}
 R^{43}
 R^{43}
 R^{43}
 R^{43}
 R^{43}
 R^{43}
 R^{43}

10

(式中、R⁸、R⁴³及びR⁴⁵は前述と同義である。)

10

15

20

$$R^{43}O$$
 $R^{43}O$
 $R^{43}O$
 $R^{43}O$
 $R^{43}O$
 $R^{43}O$
 $R^{43}O$
 $R^{43}O$
 $R^{43}O$

(式中、R⁴³は前述と同義である。)]で表される本発明のキサントン誘導体を得ることができる。

かかるエステル基の加水分解方法としては、例えば、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール等のアルコール系溶媒、テトラヒドロフラン(THF)、ジオキサン等のエーテル系溶媒あるいはこれらの混合溶媒中、当量ないしは大過剰量の水の存在下、水酸化カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化リチウム、炭酸セシウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム等の塩基を作用させることにより合成できる。ただし、一部のアシル基等のように水酸基上の保護基がこの方法によって同時に加水分解される場合には、この方法を適用することはできない。

トリ(C₁-C₆アルキル/フェニル)シリルオキシカルボニル基の選択的な除去は、例えば、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール等のアルコール系溶媒、テトラヒドロフラン(THF)、ジオキサン等のエーテル系溶媒あるいはこれらの混合溶媒中、当量ないしは過剰量の水の存在下、塩酸、硫酸、リン酸、トリフルオロ酢酸、メタンスルホン酸、トリフルオロメタンスルホン酸、パラトルエンスルホン酸、ピリジニウムパラトルエンスルホナート(PPTS)、カンファースルホン酸等を作用させるか、または、水酸化カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化リチウム、炭酸セシウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム等の塩基を作用させることにより合成できる。あるいは、例えば、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール等のアルコール系溶媒、テトラヒドロフラン(THF)、ジオキサン等のエーテル系溶媒あるいはこれらの混合溶媒中、当量ないしは過剰量の水の存在下、フッ化水素酸、フッ化水素

15

25

成が可能である。水酸基の保護基が同様に(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリル基である場合でも、試薬の種類、濃度、反応温度等のコントロールにより選択的な加水分解は可能であるが、一部のアシル基やトリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリル基において水酸基上の保護基がこの方法によって同時に加水分解される場合には、この方法を適用することはできない。

得られたカルボン酸のエステル化、アミド化またはトリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリル化は、例えば上述の製法 [A]、 [B] または [C] に記載の方法により行うことができる。

なお、上述の製法 [C] または [D] に記載の方法によりアルキル化、シリル化ま 10 たはアシル化を行うに際し、使用する反応試剤の種類、使用する反応試剤の当量、反 応温度、反応時間等を適宜コントロールすることにより、一部の水酸基が修飾されず 水酸基のまま残存する誘導体を得ることも可能であり、このような誘導体もまた、本 発明化合物に包含される。

更に、このような誘導体を更に製法 [C] または [D] に記載の方法によりアルキル化、シリル化またはアシル化することによって得られる誘導体もまた、本発明化合物に包含される。

上述の各反応における反応温度は、氷冷下から溶媒の沸点の範囲内で適宜選択して 行うことができる。各反応の反応時間は、反応温度および反応試剤の種類により大き く異なるが、概ね30分ないし2~3日の間である。

20 上述の方法により合成される本発明の化合物を反応液から単離・精製するには、反応生成物の単離・精製において通常使用される手段を用いることができる。すなわち、反応混合物から目的物を単離・精製する場合は、反応混合物からの通常の単離・精製法、例えば溶媒抽出、イオン交換樹脂、吸着クロマトグラフィー、分配クロマトグラフィー、ゲル濾過クロマトグラフィー、高速液体クロマトグラフィー(HPLC)、

薄層クロマトグラフィー等を用いることができ、これらの単離・精製法は単独又は組 み合わせて行うことができる。

本発明の化合物においては、それらの塩、好ましくは医薬的又は獣医薬的に許容さ

10

15

20

25

れる塩も本発明の範疇に含まれる。ここで、塩としては、ナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩、マグネシウム塩、アルミニウム塩、アンモニウム塩等の無機塩基塩や、トリエチルアンモニウム塩、トリエタノールアンモニウム塩、ピリジニウム塩、ジイソプロピルアンモニウム塩等の有機塩基塩や、アルギニン、リジン等の塩基性アミノ酸塩などを挙げることができる。これらの塩は、水、メタノール、エタノール、アセトン、酢酸エチル、クロロホルム、エーテル等の適当な溶媒中、塩基を作用させることによって調製することができる。

本発明の脊髄神経の損傷及び/又は末梢神経の損傷を伴う疾患を含む神経障害疾患及び/又は神経変性疾患の予防若しくは治療剤は、神経伸長反発因子阻害剤、特に上記セマフォリン阻害剤を有効成分とする前記の神経再生促進剤を含有するものであれば特に制限されるものではないが、薬学的に許容される通常の担体、結合剤、安定化剤、賦形剤、希釈剤、pH緩衝剤、崩壊剤、可溶化剤、溶解補助剤、等張剤などの各種調剤用配合成分を添加することができる。またこれら予防若しくは治療剤は、経口的又は非経口的に投与することができる。すなわち通常用いられる投与形態、例えば粉末、顆粒、カプセル剤、シロップ剤、懸濁液等の剤型で経口的に投与することができ、あるいは、例えば溶液、乳剤、懸濁液等の剤型にしたものを注射の型で非経口投与することができる他、スプレー剤の型で鼻孔内投与することもできる。

投与量及び投与回数は、投与法と患者の年齢、体重、病状等によって異なるが、病床部位に局所的に投与する方法が好ましい。神経の再生には通常数日から数ヶ月以上の期間を要するので、その間セマフォリンの活性を抑制するために1回又は2回以上投与することが好ましい。2回以上投与するときは連日あるいは適当な間隔をおいて繰り返し投与することが望ましい。投与量は一回当たりセマフォリン阻害剤として数百 μ g~2g、好ましくは数十mg以下を用いることができ、投与回数を減らすために徐放性製剤を用いたり、オスモティックポンプなどで長期間にわたって少量ずつ投与することもできる。そして、これらのいずれの投与方法においても、作用部位においてセマフォリンの活性を充分に阻害する濃度になるような投与経路、投与方法を

採用することが好ましい。

上記脊髄神経の損傷及び/又は末梢神経の損傷を伴う疾患を含む神経障害疾患及び/又は神経変性疾患としては、末梢神経や中枢神経の傷害、変性疾患、すなわち老化等に起因する嗅覚異常症、脊髄損傷などの外傷による嗅覚以外の神経傷害、脳梗塞などに起因する神経障害、顔面神経麻痺、糖尿病性神経症、緑内障、網膜色素変性症、アルツハイマー病やパーキンソン病、ALSといった神経変性疾患、筋発育不全性側索硬化症、筋萎縮性側索硬化症、ハンチントン病、脳梗塞、外傷性神経変性疾患などを挙げることができる。さらに、受容体がニューロピリンである点が共通であるVEGF165が関与する血管新生を伴う疾患も、対象となる。

実施例

25

以下、製造例および実施例により本発明をさらに詳細に説明するが、本発明の 20 技術的範囲はこれら実施例に限定されるものではない。

〈原料化合物の製造について〉

前記式 (17) で表される原料化合物は、いずれも大阪府内土壌より分離したペニシリウム属に属するカビSPF-3059株を培養することにより効果的に得ることができる。SPF-3059株は次のような菌学的性質を有する。

(a) 培養的·形態的性質

麦芽エキス寒天培地上で、コロニーの生育は遅く、25℃、21日で直径2.

8~2.9 cm、綿毛状を呈し、コロニー表面は白色又は黄色、コロニー裏面は 濃い黄色であり、可溶性色素の産生及び胞子形成は認められない。ポテト・グル コース寒天培地上では、コロニーの生育は遅く、25℃、21日で直径3.2~ 3.3 cm、綿毛状を呈し、コロニー表面の色は白色又はクリーム色、コロニー 裏面は濃い黄色又は黄褐色であり、可溶性色素の産生及び胞子形成は認められな い。ツアペック寒天培地上では、コロニーの生育は遅く、25℃、21日で直径 3.1~3.2cm、綿毛状を呈し、コロニー表面は白色又は灰色、コロニー裏 面はクリーム色であり、可溶性色素の産生及び胞子形成は認められない。オート ミール寒天培地 (日本製薬製放線菌培地No.3「ダイゴ」) 上では、コロニーの生 育は遅く、25℃、21日で直径2.0~2.1cm、綿毛状を呈し、コロニー 表面は白色、灰緑色又は黄色、コロニー裏面はクリーム色又は灰色であり、可溶 性色素の産生は認められないが、分生胞子を形成する。分生子柄は平滑、長さ5 ~20 µmであり、分生子柄の先端に3~6個のフィアライドを単輪生する。フ ィアライドは長さ $3\sim4~\mu\,\mathrm{m}$ であり、その先端から分生子が $2\sim1~0$ 個の連鎖を 形成する。分生子は球形で、直径2.2~2.4 μm、表面には縦に通常10本 15 のしわがある。テレオモルフは認められない。

(b) 生理学的性質

10

①生育 p H範囲

サブローブロス中、27℃、3日間の振盪培養における生育は次の通りである。 20 表 1

	рН	生育	
25	3. 1	_	
	4. 5	+	
	5. 5	++	

7.	1	+++
8.	0	++
9.	0	土
10.	0	-

10

15

20

25

②生育温度範囲

オートミール寒天培地上、38℃、5日間の培養で生育が認められる。

以上の菌学的性質より、本菌株をペニシリウム属に属する菌株であると同定し、ペニシリウム・エスピー(Penicillium sp.)SPF-3059と命名した。本菌株は、特許手続上の微生物の寄託の国際的承認に関するブタペスト条約に基づき、2001年7月13日に経済産業省独立行政法人産業技術総合研究所特許生物寄託センターに受託番号FERM BP-7663として寄託されている。

上記SPF-3059株の培養に使用される培地は液状でも固体でもよいが、通常は液体培地による振盪培養又は通気撹拌培養が有利である。使用する培地は、特に限定されるものではないが、炭素源としては、例えばグルコース、ショ糖、グリセリン、デンプン、デキストリン、糖蜜等が用いられ、また窒素源としては、例えばペプトン、カザミノ酸等の蛋白質加水分解物、肉エキス、酵母エキス、大豆粉、綿実粉、コーンスティーブリカー、ヒスチジン等のアミノ酸類等の有機窒素源や、アンモニウム塩や硝酸塩等の無機窒素源が用いられる。その他、浸透圧調整、pH調整、微量成分の補給等のために、各種リン酸塩、硫酸マグネシウム、塩化ナトリウム、塩化カリウム、炭酸カルシウム等の無機塩類を添加することも可能である。さらに菌の生育を促進する目的で、各種ピタミン類、核酸関連化合物等を添加しても良い。なお、培養期間中に、シリコン油、ポリプロピレングリコール誘導体、大豆油等の消泡剤を添加することも可能である。そして、培養温度としては、好ましくは20~35℃の範囲、より好ましくは25~30℃の範囲の温度を挙げることができ、培地のpHとして例えば、中性付近の範囲を挙げることができ、培養期間としては例えば、5~10日間の範囲を例示することが

できる。

5

10

15

20

25

前記式(17)で表される原料化合物を培養液から単離・精製するには、微生物の生産する二次代謝物の培養物から、通常使用される単離・精製手段を用いることができる。培養液上清から目的物を単離・精製する場合は、培養濾液からの通常の単離・精製法、例えば溶媒抽出、イオン交換樹脂、吸着クロマトグラフィー、分配クロマトグラフィー、ゲル濾過クロマトグラフィー、高速液体クロマトグラフィー(HPLC)、薄層クロマトグラフィー等を用いることができ、これらの単離・精製法は単独又は組み合わせて行うことができる。また、培養菌体から目的物を単離・精製する場合は、濾過又は遠心分離等の手段で集めた菌体を、アセトン、メタノール等の水溶性有機溶媒を用いて直接抽出することができ、抽出物は培養液上清からの単離・精製と同様の方法で、目的化合物を得ることができる。

製造例1

グルコース 2 %、ショ糖 5 %、綿実粉 2 %、硝酸ナトリウム 0. 1 %、Lーヒスチジン 0. 1 %、リン酸 2 カリウム 0. 0 5 %、塩化カリウム 0. 0 7 %、硫酸マグネシウム 7 水和物 0. 0 0 1 4 %を含み、pH 7. 0 に調整した培地 7 5 m 1 を 5 0 0 m 1 容の坂口フラスコに分注しオートクレーブで滅菌した。これに斜面培養したペニシリウム・エスピーSPF-3 0 5 9 株(FERM BP-7 6 6 3)を 1 白金耳接種し、2 7 ℃、1 3 0 r pmにて 5 日間振盪培養して前培養とした。2 リットル容坂口フラスコ 1 0 本に上記と同じ組成の培地を 3 0 0 m 1 ずつ分注しオートクレーブで滅菌した後、上記の前培養液を 6 m 1 ずつ添加し、2 7 ℃、1 1 0 r pmにて 7 日間振盪培養した。

培養終了後、培養液を4℃、10,000rpmにて10分間遠心分離して上 清液と菌体に分離し、上清液画分を3リットルの酢酸エチルー蟻酸(99:1) で抽出した。菌体画分は3リットルのアセトンで抽出し、濾過、濃縮後、水溶液 となったところで1リットルの酢酸エチルー蟻酸(99:1)で抽出した。両抽

出液を混合し、減圧濃縮して粗抽出物10.4gを得た。これを100mlのメ タノールに溶解し、 $Sephadex^{TM}$ LH-20(アマシャムファルマシア バイオテク社)を用いるカラムクロマトグラフィーに付し、メタノールで溶出し た。活性画分を集め、溶媒を減圧留去し、粗精製物2.6gを得た。これを10 0mlのメタノールに溶解し、TSKgel™ TOYOPERL HW-40 5 F (東ソー) を用いるカラムクロマトグラフィーに付し、メタノールで溶出した。 活性画分を集め、溶媒を減圧留去し、粗精製物1.6gを得た。これを50mg ずつ1m1のジメチルスルホキシド(DMSO)に溶解し、逆相HPLCに付し た。逆相HPLCの条件は、カラム:Wakopak™-Wakosil™-II 5 C 1 8 R S (2 0×5 0 mm と 2 0×2 5 0 mm を連結、和光純薬工業製)、 10 溶出液A:1%蟻酸水溶液、溶出液B:メタノール、グラジエント:B液割合3 5%から65%へ90分間の直線的グラジエント、流速:5m1/分、検出:2 60nmにおける吸光度、とした。保持時間59分、74分、81分の溶出画分 を集め、減圧下に溶媒を留去することによって、それぞれ化合物SPF-3059 -5 (34. 2mg), SPF-3059-1 (64. 1mg), SPF-305 9-2 (12.0mg) を得た。得られた化合物の物理化学的性状はそれぞれ次 のとおりである。

化合物SPF-3059-1

- 20 ・性状: 黄色粉末
 - ・高分解能高速電子衝撃質量スペクトル(HRFAB-MS)m/z(M+H) $^+$.

実測値:579.0772

計算値:579.0776

- 25 · 分子式: C₂₈H₁₈O₁₄
 - ・紫外可視吸収スペクトルλmax (メタノール中) nm(ε): 241(31,600)、315(23,400)、365(16,500)

- ・赤外吸収スペクトルνmax (KBr) cm⁻¹: 3400、1701、1615、1570、1457、1273
- \cdot ¹H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ ppm:

 $2.28, 2.67, 2.69, 4.6 \sim 4.7, 5.02, 6.40, 6.91, 7.91, 8.52, 9.33,$

- 5 11.1~11.6, 12.8
 - \cdot ¹³C-NMR (125MHz, DMSO-d₆) δ ppm:

16. 5, 17. 0, 32. 4, 56. 2, 65. 7, 68. 0, 102. 3, 104. 2, 108. 8, 110. 1, 118. 2, 118. 5, 120. 6, 122. 2, 125. 8, 127. 7, 132. 4, 134. 9, 137. 6, 139. 1, 140. 7, 140. 8, 150. 1, 150. 2, 152. 2, 153. 8, 154. 5, 156. 3, 167. 5, 167. 6,

10 172.7, 172.8, 186.3, 199.1, 202.7, 202.9

これらから化合物SPF-3059-1の構造式を、下式:

(互変異性体) と決定した。

化合物SPF-3059-2

- 15 ・性状:クリーム色粉末
 - ・高分解能高速電子衝撃質量スペクトル(HRFAB-MS)m/z (M+H) +

実測値:533.0710

計算值:533.0721

- 20 · 分子式: C₂₇H₁₆O₁₂
 - ・紫外可視吸収スペクトル λ max (メタノール中) nm(ϵ):

209 (40, 600) 、 236 (42, 600) 、 283 (28, 500) 、 323 (25, 400)

赤外吸収スペクトルνmax (KBr) cm⁻¹:

3266, 1678, 1654, 1623, 1562, 1471, 1296

 \cdot ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm:

2.53(6H, s), 6.93(1H, s), 6.95(1H, s), 7.47(1H, s), 8.15(1H, s),

8.54(1H, s), 9.38(1H, brs), 9.89(1H, brs), 10.78(1H, brs), 11.37(1H, brs),

12.68(1H, brs)

• $^{13}C-NMR$ (DMSO- d_6) δppm :

29.1, 32.1, 102.3, 103.1, 108.7, 112.5, 113.5, 119.6, 119.8, 120.9, 126.2, 132.4, 133.6, 136.1, 141.7, 144.5, 150.71, 150.74, 152.49, 152.54, 152.7, 154.4, 167.4, 172.9, 173.4, 199.2, 201.2

これらから化合物SPF-3059-2の構造式を次式:

と決定した。

15

20

5

化合物SPF-3059-5

・性状:クリーム色粉末

・高分解能高速電子衝撃質量スペクトル(HRFAB-MS)m/z(M+H)+

:

実測値:577.0615

計算値:577.0619

·分子式: C28H16O14

・紫外可視吸収スペクトル λ max (メタノール中) nm(ϵ):

229 (35, 800), 284 (22, 600), 322 (21, 000)

・赤外吸収スペクトルνmax (KBr) cm⁻¹: 3260、1684、1626、1567、1467、1288

· ¹H-NMR (DMSO-d₆) δppm:

2.53(3H, s), 2.55(3H, s), 6.93(1H, s), 6.96(1H, s), 8.17(1H, s),

8.53(1H, s), $9.5\sim13.0(6H)$

• 13 C-NMR (DMSO- d_6) δ ppm:

29.1, 32.1, 102.26, 102.32, 109.9, 112.4, 119.6, 119.8, 120.3, 120.9, 126.3, 132.5, 133.4, 136.2, 141.2, 141.7, 150.4, 150.8, 152.1, 152.68, 152.73, 154.5, 167.4, 167.5, 172.5, 172.9, 199.1, 201.1

これらから化合物SPF-3059-5の構造式を次式:

と決定した。

15

20

5

10

製造例2

グルコース 2%、ショ糖 5%、綿実粉 2%、硝酸ナトリウム 0.1%、Lーヒスチジン 0.1%、リン酸 2 カリウム 0.05%、塩化カリウム 0.07%、硫酸マグネシウム 7 水和物 0.0014%を含み、pH 7.0に調整した培地 10 m 1 を 5 0 m 1 容の三角フラスコに分注しオートクレーブで滅菌した。これに斜面培養したペニシリウム・エスピーSPF-3059株(FERM BP-7663)を 1 白金耳接種し、27%、180 r pmに 7% 不 180 r pmに 10 不 1

15

20

25

m 1 ずつ分注しオートクレーブで滅菌した後、上記の前々培養液を4m 1 ずつ添加し、27℃、180 r pmにて4日間回転振盪培養して前培養とした。50リットル容ジャーファーメンターに、グルコース1.43%、ショ糖3.57%、綿実粉1.43%、硝酸ナトリウム0.07%、Lーヒスチジン0.07%、リン酸2カリウム0.036%、塩化カリウム0.05%、硫酸マグネシウム7水和物0.001%、アデカノールLG-295S(旭電化製消泡剤)0.01%を含み、pH7.0に調整した培地を30リットル分注し、高圧蒸気滅菌(121℃、20分)した後、上記の前培養液を500m1添加し、27℃、400 rpm、通気量15リットル/分にて9日間通気攪拌培養した。

培養終了後、培養液を10,000rpmにて10分間遠心分離して上清液と 菌体に分離し、上清液画分を20リットルの酢酸エチルー蟻酸(99:1)で2 回抽出した。菌体画分は30リットルのアセトンで抽出し、濾過、濃縮後、水溶 液となったところで10リットルの酢酸エチルー蟻酸(99:1)で抽出した。 両抽出液を混合し、減圧濃縮して粗抽出物224gを得た。粗抽出物100gを 500mlのメタノールに溶解し、Sephadex™ LH-20 (アマシャ ムファルマシアバイオテク社)を用いるカラムクロマトグラフィーに付し、メタ ノールで溶出した。活性画分を集め、溶媒を減圧留去し、油状物48.8gを得 た。これを400mlのメタノールに溶解し、TSKgel™ TOYOPER L HW-40F(東ソー)を用いるカラムクロマトグラフィーに付し、メタノ ールで溶出した。活性画分を集め、溶媒を減圧留去し、粗精製物21.8gを得 た。これを200mgずつ2mlのジメチルスルホキシド(DMSO)に溶解し、 分取逆相HPLCに付した。分取逆相HPLCの条件は、カラム:Wakopa kTM WakosilTM-II5C18HGprep (φ5×10cmとφ5×2 5 c mを連結、和光純薬工業製)、溶出液A:1%蟻酸水溶液、溶出液B:メタ ノール、グラジエント:B液割合45%から75%へ2時間の直線的グラジエン ト、流速:25m1/分、検出:260nmにおける吸光度、とし、溶出液を1 分ずつ分取した。

上記分取した画分を分析用HPLCで分析した。分析用HPLCの条件は、カラム: WakopakTM WakosilTM—II5C18RS(φ4.6×150mm、和光純薬工業製)、溶出液A:1%蟻酸水溶液、溶出液B:メタノール、グラジエント:B液割合20%から67%へ71.1分間の直線的グラジエント、流速:1.3ml/分、検出:260nmにおける吸光度、とした。この分析用HPLCにおける保持時間を指標に分取用HPLCの溶出画分を集め、減圧下に溶媒を留去した後、再度分取用HPLCに付して上記と同様に精製し、さらにTSKgelTM TOYOPERL HW-40F(東ソー)を用いるカラムクロマトグラフィーに付して上記と同様に精製し、溶媒を減圧留去、乾燥することにより、以下に示す精製品を得た。

表2

	化合物	取得量(mg)	分析用HPLCでの保持時間(分)
	SPF-3059-12	6. 2	3 4 . 4
	SPF-3059-24	28.0	3 4 . 5
	SPF-3059-4	10.2	36.0
	SPF-3059-25	4. 0	39.3
	SPF-3059-34	2. 9	40.8
)	SPF-3059-6	34.9	45.6
	SPF - 3059 - 27	17.4	46.1
	SPF-3059-26	6. 2	46.5
	SPF-3059-28	11.8	46.6
	SPF-3059-7	13.0	47.0
	SPF - 3059 - 39	2.8	49.95
	SPF-3059-37	4. 0	5 0. 0
	SPF-3059-3	118.2	50.1

	·		
	SPF-3059-35	1 1. 0	51.5
	SPF-3059-9	100.9	52.7
	SPF-3059-29	45.6	54.0
	SPF-3059-36	3. 7	57.8
5	SPF-3059-30	23.5	63.0

得られた化合物の物理化学的性状は次のとおりである。

SPF - 3059 - 3

10 · 外観: 黄色粉末

・分子量:534

·分子式: C₂₇H₁₈O₁₂

・ 高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (positive):

535 (M+H) +

15 ・高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (negative):
 533 (M-H) -

・高分解能高速電子衝撃質量スペクトル(HRFAB-MS)m/z(M+H)+

実測値:535.0905

20 計算値:535.0877 (C₂₇H₁₉O₁₂)

- ・紫外可視吸収スペクトルλmax (メタノール中) nm (ε): 242(30,800)、317(22,700)、367(14,000)
- ・赤外吸収スペクトルνmax (KBr) cm⁻¹: 3356、1700、1652、1610、1515、1475、1283
- 25 · ¹H—NMR (DMSO-d₆) δ p p m: 2.28, 2.29, 2.68, 2.69, 4.62, 4.62, 4.64, 4.72, 5.03, 6.38, 6.40, 6.90, 6.91, 7.44, 7.98, 8.54, 8.90~11.10, 12.70

• ${}^{13}C$ —NMR (DMSQ- d_6) δ ppm:

16. 5, 17. 0, 32. 3, 32. 4, 56. 2, 65. 8, 68. 0, 103. 0, 104. 2, 108. 7, 108. 8, 109. 4, 113. 5, 118. 2, 118. 6, 122. 2, 125. 7, 127. 5, 129. 8, 132. 0, 132. 6, 134. 8, 137. 6, 137. 9, 138. 8, 144. 3, 150. 5, 150. 6, 152. 0, 152. 6, 154. 2, 154. 5, 155. 5,

⁵ 156. 3, 167. 6, 167. 7, 173. 4, 183. 5, 186. 2, 199. 2, 202. 8, 203. 0

・溶解性:水、ヘキサンに不溶、メタノール、DMSOに可溶

これらからSPF-3059-3の構造式を、次式と決定した(互変異性体)。

10

SPF - 3059 - 4

・外観:クリーム色粉末

·分子量:560

·分子式: C28H16O13

15 ・高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (positive):

561 (M+H) +

・高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (negative):

559 (M-H)

・高分解能高速電子衝撃質量スペクトル(HRFAB-MS)m/z(M+H)+

20

実測値:561.0667

計算值:561.0670(C28H17O13)

・紫外可視吸収スペクトルλmax (メタノール中) nm (ε): 221(35,600)、250(38,100)、276sh(25,800)、323(24,300)

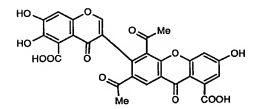
- ・赤外吸収スペクトルνmax (KBr) cm⁻¹: 3412、1665、1619、1563、1465、1427、1263
- \cdot ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm:

2.53(3H, s), 2.56(3H, s), 6.84(1H, d, 2.1), 6.95(1H, s), 6.96(1H, d, 2.1),

- 5 8.17(1H, s), 8.52(1H, s), 10.10~11.40(3H, brs), 12.71(1H, brs), 13.26(1H, brs)
 - \cdot ¹³C-NMR (DMSO-d₆) δ ppm:

29. 2, 32. 1, 102. 3, 103. 2, 110. 1, 112. 4, 112. 8, 119. 6, 120. 3, 120. 8, 126. 3, 133. 1, 133. 4, 136. 7, 137. 5, 141. 7, 150. 8, 152. 3, 152. 7, 152. 8, 157. 2, 163. 9, 167. 4, 169. 3, 172. 2, 172. 9, 199. 3, 201. 0

・溶解性:水、ヘキサンに不溶、メタノール、DMSOに可溶 これらからSPF-3059-4の構造式を次式と決定した。



SPF - 3059 - 6

¹⁵ ・外観:クリーム色粉末

・分子量:592

·分子式: C20H20O14

・高速電子衝撃質量スペクトル(FAB-MS)m/z(positive):

5 9 3 (M+H) +

20 ・高速電子衝撃質量スペクトル(FAB-MS)m/z(negative):

591 (M-H) -

・高分解能高速電子衝撃質量スペクトル(HRFAB-MS)m/z(M+H)+

実測値:593.0949

計算値:593.0932 (C₂₉H₂₁O₁₄)

- ・紫外可視吸収スペクトルλmax (メタノール中) nm (ε): 210sh(45,900)、223(47,700)、317(25,800)、358sh(14,700)
- ・赤外吸収スペクトルνmax (KBr) cm⁻¹:

5 3418, 1701, 1617, 1565, 1465, 1301

 $\cdot {}^{1}H$ -NMR (DMSO-d₆) δ ppm:

2. 22 (3H, s) 、 2. 72 (3H, s) 、 3. 11 (3H, s) 、 3. 98 (2H, brs) 、 6. 78 (1H, s) 、 6. 88 (1H, s) 、 8. 21 (1H, s) 、 9. 00~13. 00 (6H, brs)

• 13 C-NMR (DMSO- d_6) δ ppm:

10 16.8, 32.4, 57.8, 64.4, 102.1, 102.3, 109.3, 111.9, 118.4, 118.6, 119.1, 119.6, 127.6, 128.2, 131.6, 139.0, 141.6, 142.1, 150.7(2C), 151.9, 152.9, 155.5, 162.0, 167.8, 167.9, 172.4, 174.6, 202.6

・溶解性:水、ヘキサンに不溶、メタノール、DMSOに可溶

15 これらからSPF-3059-6の構造式を次式と決定した。

SPF - 3059 - 7

· 外観: 黄色粉末

20 · 分子量: 562

·分子式: C₂₈H₁₈O₁₃

高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (positive):5

63 (M+H) +

・高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (negative): 561 (M-H) -

・高分解能高速電子衝撃質量スペクトル(HRFAB-MS)m/z(M+H)+

5

実測値:563.0843

計算値:563.0826 (C28H19O13)

・紫外可視吸収スペクトルλmax (メタノール中) nm (ε): 242(31,600)、312(24,500)、385(10,200)

10 ・赤外吸収スペクトルνmax (KBr) cm⁻¹: 3424、1701、1603、1504、1448、1420、1270

· ¹H—NMR (DMSO-d₆) δ p pm: 2.28, 2.29, 2.68, 2.69, 4.62, 4.67, 4.71, 5.04, 6.38, 6.41, 6.81, 6.92, 6.93, 7.95, 8.52, 9.33, 11.22, 11.35, 12.93

 15 \cdot 13 C-NMR (DMSO-d₆) δ ppm:

16. 6, 17. 0, 32. 3, 32. 4, 56. 2, 65. 7, 67. 9, 102. 3, 102. 8, 103. 1, 104. 3, 108. 7, 109. 3, 110. 1, 112. 5, 112. 6, 118. 5, 118. 7, 121. 6, 122. 1, 125. 9, 127. 6, 130. 1, 131. 9, 132. 4, 135. 3, 137. 4, 137. 6, 138. 9, 139. 7, 151. 9, 152. 3, 154. 5, 155. 5, 156. 2, 157. 1, 163. 6, 167. 6, 169. 3, 172. 7, 172. 8, 183. 7, 186. 2, 199. 1,

20 202.5, 202.7

・溶解性:水、ヘキサンに不溶、メタノール、DMSOに可溶 これらからSPF-3059-7の構造式を次式と決定した(互変異性体)。

SPF - 3059 - 9

- · 外観: 黄色粉末
- ·分子量:534
- ·分子式: C27H18O12
- 5 ・高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (positive):
 - 535 (M+H) +
 - ・高速電子衝撃質量スペクトル(FAB-MS)m/z(negative):
 - 5 3 3 (M-H) -
 - ・高分解能高速電子衝撃質量スペクトル(HRFAB-MS)m/z(M+H)+
- 10

実測値:535.0876

計算値:535.0877 (C₂₇H₁₉O₁₂)

- ・紫外可視吸収スペクトルλmax (メタノール中) nm (ε): 207(47,600)、243(41,800)、314(34,000)、369(23,000)
- 15 ・赤外吸収スペクトルνmax (KBr) cm⁻¹: 3444、1702、1614、1474、1289
 - ¹H—NMR (DMSO-d₆) δ p pm:
 2.29, 2.31, 2.67, 2.70, 4.60, 4.65, 4.69, 5.97, 6.32, 6.35, 6.89, 6.90,
 7.03, 7.17, 7.94, 8.50, 12.50, 9.20~10.80
- 20 \cdot 13 C-NMR (DMSO-d₆) δ ppm:

16. 6, 17. 1, 32. 3, 32. 4, 56. 2, 65. 9, 68. 2, 102. 3, 103. 0, 103. 2, 103. 9,

109. 9, 110. 0, 110. 4, 110. 5, 111. 9, 112. 2, 118. 2, 118. 6, 120. 5, 125. 7, 127. 7,

130.0, 131.9, 132.4, 134.8, 138.2, 139.1, 140.9, 141.1, 141.5, 150.2, 150.3,

151.7, 152.2, 154.1, 154.6, 154.9, 155.8, 156.6, 167.5, 172.6, 172.7, 183.5,

- 25 187. 2、199. 3、202. 7、202. 9
 - ・溶解性:水、ヘキサンに不溶、メタノール、DMSOに可溶 これらからSPF-3059-9の構造式を次式と決定した(互変異性体)。

SPF - 3059 - 12

・外観:クリーム色粉末

5 · 分子量: 560

·分子式: C28H16O13

・高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (positive):

561 (M+H) +

・高速電子衝撃質量スペクトル(FAB-MS)m/z(negative):

 $10 \quad 559 \quad (M-H) -$

20

・高分解能高速電子衝撃質量スペクトル(HRFAB-MS)m/z(M+H)+

実測値:561.0680

計算值:561.0670(C₂₈H₁₇O₁₃)

・紫外可視吸収スペクトルλmax (メタノール中) nm(ε):232(37,400)、250sh(34,800)、285(28,000)、308sh(23,200)、360sh(9,000)

・赤外吸収スペクトルvmax (KBr) cm⁻¹:

3080, 1698, 1608, 1468, 1291

 $\cdot {}^{1}H$ —NMR (DMSO-d₆) δ ppm:

2.54(3H, s), 2.55(3H, s), 6.82(1H, d, 2.1), 6.87(1H, s), 6.95(1H, d, 2.1),

8. 22 (1H, s), 8. 55 (1H, s), 9. 50 \sim 13. 50 (5H, brs)

• 13 C-NMR (DMSO- d_6) δ ppm:

29. 1、32. 2、102. 1、103. 0、109. 4、112. 1、113. 5、119. 8、120. 0、121. 7、126. 6、132. 0、133. 3、135. 9、136. 7、141. 7、150. 6、152. 1、153. 0、155. 4、157. 6、

162. 4, 167. 4, 167. 6, 172. 2, 172. 9, 199. 1, 201. 1

・溶解性:水、ヘキサンに不溶、メタノール、DMSOに可溶 これらからSPF-3059-12の構造式を次式と決定した。

5

SPF - 3059 - 24

・外観:クリーム色粉末

·分子量:532

·分子式: C₂₇H₁₆O₁₂

・高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (positive):
 533 (M+H) *

・高速電子衝撃質量スペクトル(FAB-MS)m/z(negative): 531 (M-H) $^-$

・高分解能高速電子衝撃質量スペクトル(HRFAB-MS)m/z(M+H) $^+$

15

実測値:531.0621

計算値:531.0564(C27H17O12)

- ・紫外可視吸収スペクトルλmax (メタノール中) nm (ε): 212(36,900)、229sh(34,500)、283(26,300)、323(21,700)
- 20 ·赤外吸収スペクトルνmax (KBr) cm⁻¹: 3447、1697、1629、1578、1470、1290
 - · ¹H—NMR (DMSO-d₆) δppm: 2.52(3H,s), 2.54(3H,s), 6.92(1H,s), 6.93(1H,s), 7.28(1H,s), 8.13(1H,s), 8.54(1H,s), 9.50~13.00(5H,brs)

• ${}^{13}C-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

29. 1, 32. 3, 102. 3, 102. 9, 107. 9, 110. 0, 115. 8, 119. 8, 120. 4, 120. 7, 126. 5, 133. 0, 133. 3, 136. 0, 141. 2, 145. 0, 150. 4, 151. 1, 152. 2, 152. 9, 153. 0, 154. 3, 167. 5, 172. 6, 173. 6, 199. 1, 201. 1

5 ・溶解性:水、ヘキサンに不溶、メタノール、DMSOに可溶 これらからSPF-3059-24の構造式を次式と決定した。

 $10 \quad SPF - 3059 - 25$

・外観:クリーム色粉末

·分子式: C27H16O11

・高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (positive):

 $517 (M+H)^{+}$

15 ・高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (negative):

 $515 (M-H)^{-}$

・高分解能高速電子衝撃質量スペクトル(HRFAB-MS)m/z(M+H)+

実測値:517.0778

20 計算値:517.0771 (C₂₇H₁₇O₁₁)

- ・紫外可視吸収スペクトルλmax (メタノール中) nm(ε): 215(35,000)、253(35,100)、276sh(25,200)、323(23,400)
- ・赤外吸収スペクトルνmax (KBr) cm⁻¹: 3417、1691、1625、1471、1293

 \cdot ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm:

2.54(6H, s), 6.82(1H, brs), 6.92(2H, brs), 7.27(1H, s), 8.14(1H, s),

- 8.53(1H, s), $9.5\sim14.0(4H, brs)$
- 13 C—NMR (DMSO- d_{5}) δ ppm:

5 29. 2, 32. 3, 102. 9, 103. 0, 107. 8, 109. 9, 113. 0, 115. 7, 120. 4, 120. 6, 126. 4, 133. 3, 133. 4, 136. 4(2C), 145. 0, 151. 2, 152. 3, 152. 98, 153. 01, 157. 3, 164. 2, 169. 4, 172. 6, 173. 6, 199. 2, 201. 0

・溶解性:水、ヘキサンに不溶、メタノール、DMSOに可溶これらからSPF-3059-25の構造式を次式と決定した。

SPF - 3059 - 26

・外観:クリーム色粉末

·分子量:488

15 · 分子式: C₂₆H₁₆O₁₀

・高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (positive):

489 (M+H) +

・高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (negative):

487 (M-H) -

20 ・高分解能高速電子衝撃質量スペクトル(HRFAB-MS) m/z (M+H) +

実測値:489.0823

計算値:489.0822 (C26H17O10)

・紫外可視吸収スペクトル λ max (メタノール中) nm (ϵ):

212 (31, 500) , 235 (30, 900) , 284 (23, 900) , 324 (19, 500)

- ・赤外吸収スペクトルνmax (KBr) cm⁻¹: 3454、1694、1625、1517、1471、1293
- \cdot ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm:
- 5 2.53(3H, s), 2.54(3H, s), 6.91(1H, s), 6.92(1H, s), 7.27(1H, s), 7.47(1H, s), 8.11(1H, s), 8.57(1H, s)
 - \cdot ¹³C-NMR (DMSO-d₆) δ p pm:

29. 1, 32. 2, 102. 9, 103. 0, 107. 9, 108. 5, 113. 3, 115. 7, 119. 8, 120. 7, 126. 3, 132. 7, 133. 5, 135. 8, 144. 6, 145. 0, 150. 8, 151. 1, 152. 5, 152. 9(2C),

- 10 154. 7, 173. 3, 173. 6, 199. 1, 201. 2
 - ・溶解性:水、ヘキサンに不溶、メタノール、DMSOに可溶 これらからSPF-3059-26の構造式を次式と決定した。

15 SPF-3059-27

・外観: 黄色粉末

・分子量:642

·分子式:C33H22O14

・高速電子衝撃質量スペクトル(FAB-MS)m/z(positive):

²⁰ 643 (M+H) +

- ・高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (negative):
- 641 (M-H) -
- ・高分解能高速電子衝撃質量スペクトル(HRFAB-MS)m/z(M+H) $^+$

Patent provided by Sughrue Mion, PLLC - http://www.sughrue.com

実測値:643.1088

計算値:643.1089 (C33H23O14)

・紫外可視吸収スペクトルλmax (メタノール中) nm(ε): 213(46,100)、246(46,600)、287(31,700)、354(19,900)

5 ・赤外吸収スペクトルνmax (KBr) cm⁻¹: 3400、1694、1640、1604、1468、1290

· ¹H—NMR (DMSO-d₆) δppm: 2.41(3H, s), 2.45(3H, s), 2.67(3H, s), 6.34(1H, s), 6.63(1H, s), 6.90(1H, s), 7.48(1H, d, 2.1), 7.97(1H, d, 2.1), 8.49(1H, s), 11.9(1H, brs), 12.5(1H, brs)

 10 \cdot 13 C-NMR (DMSO-d₆) δ ppm:

27. 4, 30. 2, 32. 7, 102. 3, 102. 8, 109. 8, 111. 8, 117. 4, 119. 6, 119. 7, 120. 3, 126. 7, 127. 5, 128. 4, 133. 0, 133. 4, 135. 1, 135. 8, 138. 6, 139. 9, 141. 3, 150. 5, 151. 7, 154. 6, 155. 8, 157. 5, 158. 3, 167. 5, 172. 5, 196. 3, 200. 0, 201. 6, 205. 3

・溶解性:水、ヘキサンに不溶、メタノール、DMSOに可溶
 これらからSPF-3059-27の構造式を次式と決定した。

<u>SPF-3059-28</u>

20 ・外観: クリーム色粉末

· 分子量: 532

·分子式:C27H16O12

・ 高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (positive):

533 (M+H) +

・高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (negative): 531 (M-H) -

・高分解能高速電子衝撃質量スペクトル(HRFAB-MS)m/z(M+H)+

5

実測値:533.0735

計算値:533.0721 (C27H17O12)

・紫外可視吸収スペクトルλmax (メタノール中) nm (ε): 217(35,300)、236(34,100)、309(26,100)

・赤外吸収スペクトルνmax (KBr) cm⁻¹: 3502、3096、1690、1598、1503、1434、1303

· ¹H—NMR (DMSO-d₆) δ p p m: 2.39(3H, s), 2.71(3H, s), 6.52(1H, s), 6.85(1H, d, 2.1), 6.92(1H, d, 2.1), 6.98(1H, d, 2.1), 8.25(1H, s), 9.5~13.5(5H, brs)

15 \cdot 13 C-NMR (DMSO-d₆) δ ppm:

17. 3, 32. 4, 102. 3, 103. 3, 110. 0, 112. 1, 112. 3, 113. 4, 118. 8, 120. 6, 127. 6, 128. 9, 132. 1, 136. 1, 138. 8, 140. 9, 150. 2, 152. 0, 154. 1, 157. 8, 162. 2, 162. 6, 167. 5, 169. 2, 172. 6, 175. 3, 202. 7

・溶解性:水、ヘキサンに不溶、メタノール、DMSOに可溶 20 これらからSPF-3059-28の構造式を次式と決定した。

SPF - 3059 - 29

- ・外観:クリーム色粉末
- ·分子量:548
- ·分子式:C28H20O12
- ・ 高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (positive):
- ⁵ 549 (M+H) +
 - ・高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (negative):
 - 547 (M-H) -
 - ・高分解能高速電子衝撃質量スペクトル(HRFAB-MS)m/z(M+H)+

:

10

実測値:549.1027

計算値:549.1034(C28H21O12)

- ・紫外可視吸収スペクトルλmax (メタノール中) nm(ε): 226(48,900)、316(26,200)、352sh(17,400)
- ・赤外吸収スペクトルνmax (KBr,) cm⁻¹:

15 3388, 1687, 1662, 1626, 1469, 1296

- · ¹H—NMR (DMSO-d₆) δ p p m: 2.23(3H, s), 2.72(3H, s), 3.11(3H, s), 3.98(2H, brs), 6.89(1H, s), 6.93(1H, s), 7.44(1H, s), 8.27(1Hs), 9.00~13.00(5H, brs)
- 13 C-NMR (DMSO- d_6) δ ppm:
- 20 16. 8, 32. 4, 57. 8, 64. 4, 102. 3, 103. 1, 108. 6, 112. 0, 113. 5, 118. 46, 118. 48, 119. 1, 127. 7, 128. 1, 131. 8, 138. 9, 141. 8, 144. 3, 150. 6, 150. 7, 151. 9, 152. 6, 154. 2, 162. 1, 167. 8, 173. 5, 174. 6, 202. 7
 - ・溶解性:水、ヘキサンに不溶、メタノール、DMSOに可溶これらからSPF-3059-29の構造式を次式と決定した。

SPF - 3059 - 30

・外観:クリーム色粉末

5 ・分子量:490

·分子式:C₂₆H₁₈O₁₀

・高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (positive):

491 (M+H) +

・ 高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (negative):

10 489 (M-H) -

・高分解能高速電子衝撃質量スペクトル(HRFAB-MS)m/z (M+H) +

:

実測値: 491.0966

計算値: 491. 0979 (C₂₆H₁₉O₁₀)

- 15 ・紫外可視吸収スペクトルλmax (メタノール中) nm (ε): 206(36,000)、240(32,700)、315(26,500)、372(17,900)
 - ・赤外吸収スペクトルνmax (KBr) cm⁻¹: 3396、1704、1618、1518、1479、1294
 - \cdot ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm:
- 20 2. 28, 2. 30, 2. 67, 2. 69, 4. 62, 4. 66, 4. 70, 4. 96, 6. 32, 6. 36, 6. 90, 6. 91, 7. 03, 7. 17, 7. 43, 7. 98, 8. 54, 9. 20~10. 80
 - · ¹³ C—NMR (DMSO-d₆) δ p pm: 16.5, 17.0, 32.3, 32.4, 56.2, 65.9, 68.3, 103.0, 103.2, 103.8, 108.6,

110. 4、111. 8、113. 4、118. 6、125. 6、127. 5、129. 5、132. 1、132. 6、134. 4、137. 9、138. 8、141. 2、141. 5、144. 3、150. 6、152. 0、152. 5、154. 3、154. 6、154. 9、155. 8、156. 6、172. 6、173. 4、183. 5、187. 2、199. 3、202. 7、202. 9

・溶解性:水、ヘキサンに不溶、メタノール、DMSOに可溶

5 これらからSPF-3059-30の構造式を次式と決定した(互変異性体)。

SPF - 3059 - 34

10 · 外観: 黄色粉末

・分子量:550

·分子式: C27H18O13

・高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (positive):

551 (M+H) +

・高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (negative):
 549 (M-H) -

・高分解能高速電子衝撃質量スペクトル(HRFAB-MS)m/z(M+H)+

実測値:551.0846

²⁰ 計算値:551.0826(C₂₇H₁₉O₁₃)

- ・紫外可視吸収スペクトルλmax (メタノール中) nm(ε): 211(35,600)、240(31,100)、283(24,100)、349(14,500)
- ${}^{1}H$ —NMR (DMSO-d₆) δ ppm: 2.18(3H,s), 2.66(3H,s), 4.39(1H,d,11.9), 4.64(1H,d,11.9), 6.37(1H,s),

6.84(1H,s), 7.09(1H,s), 8.47(1H,brs)

 \cdot ¹³C-NMR (DMSO-d₆) δ ppm:

16. 8, 32. 4, 72. 5, 80. 0, 102. 1, 103. 0, 109. 5, 110. 6, 111. 1, 117. 7, 120. 0, 126. 5, 131. 8, 133. 6, 138. 6, 141. 4, 141. 5, 150. 5, 151. 7, 154. 9, 155. 0, 156. 2,

⁵ 167. 7, 172. 6, 188. 5, 202. 8, 204. 0

・溶解性:水、ヘキサンに不溶、メタノール、DMSOに可溶 これらからSPF-3059-34の構造式を次式と決定した。

10 SPF-3059-35

・外観:クリーム色粉末

・分子量:546

·分子式: C28H18O12

・高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (positive):

¹⁵ 5 4 7 (M+H) +

・高速電子衝撃質量スペクトル(FAB-MS)m/z(negative): 545 (M-H) $^-$

・高分解能高速電子衝撃質量スペクトル(HRFAB-MS)m/z(M+H)+

20 実測値:547.0911

計算値:547.0877 (C28H19O12)

・紫外可視吸収スペクトルλmax (メタノール中) nm (ε): 216(38,600)、237(37,300)、307(30,100)、356sh(8,800)

PCT/JP03/00438 WØ 03/062440 . 74

・赤外吸収スペクトルνmax (KBr) cm⁻¹: 3460, 3076, 1734, 1699, 1629, 1466, 1302

• ${}^{1}H$ —NMR (DMSO-d₆) δ ppm: 2. 39 (3H, s) \ 2. 71 (3H, s) \ 3. 82 (3H, s) \ 6. 49 (1H, s) \ 6. 86 (1H, d, 2. 1) \

6. 92 (1H, s) $\sqrt{7.01}$ (1H, d, 2. 1) $\sqrt{8.25}$ (1H, s) $\sqrt{9.5}$ \sim 13.5 (4H, brs)

• 13 C-NMR (DMSO- d_6) δ ppm:

17.3, 32.4, 52.5, 102.3, 103.8, 110.0, 112.1, 112.8, 113.5, 118.8, 120.6,127. 7, 129. 0, 132. 1, 134. 3, 138. 8, 140. 9, 150. 3, 152. 1, 154. 1, 157. 7, 162. 2, 162.8, 167.5, 168.6, 172.6, 175.1, 202.7

10 ・溶解性:水、ヘキサンに不溶、メタノール、DMSOに可溶 これらからSPF-3059-35の構造式を次式と決定した。

SPF - 3059 - 3615

・外観:クリーム色粉末

・分子量:598

·分子式:C32H22O12

・高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (positive):

20 5 9 9 (M+H) +

> ・高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (negative): 597 (M-H) -

・高分解能高速電子衝撃質量スペクトル(HRFAB-MS)m/z(M+H)+

75

:

5

実測値:599.1198

計算値:599.1190 (C₃₂H₂₃O₁₂)

・紫外可視吸収スペクトル λ max (メタノール中) nm (ϵ):

213 (46, 300), 246 (48, 700), 287 (33, 200), 360 (20, 000)

 $\cdot {}^{1}H$ —NMR (DMSO-d₆) δ ppm:

2. 41 (3H, s), 2. 45 (3H, s), 2. 66 (3H, s), 6. 34 (1H, s), 6. 63 (1H, s), 6. 90 (1H, s), 7. 46 (1H, d, 2. 0), 7. 46 (1H, s), 7. 95 (1H, d, 2. 0), 8. 52 (1H, s)

 \cdot ¹³C-NMR (DMSO-d₆) δ ppm:

10 27.3, 30.2, 32.7, 102.8, 103.1, 108.6, 111.7, 113.4, 117.3, 119.6(2C), 126.7, 127.5, 128.5, 133.2, 133.4, 135.1, 135.6, 138.6, 139.7, 144.6, 150.8, 152.1, 154.6, 155.9, 157.5, 158.4, 173.3, 196.3, 200.0, 201.6, 205.2

・溶解性:水、ヘキサンに不溶、メタノール、DMSOに可溶これらからSPF-3059-36の構造式を次式と決定した。

15

SPF - 3059 - 37

· 外観: 黄色粉末

20 · 分子量: 806

·分子式: C₄₁H₂₆O₁₈

・高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (positive):

8 0 7 (M+H) +

・高速電子衝撃質量スペクトル(FAB-MS)m/z(negative): 805 (M-H) $^-$

・高分解能高速電子衝撃質量スペクトル(HRFAB-MS)m/z(M-H)-

5 実測値:807.1197

計算値:807.1198 (C41H27O18)

- ・紫外可視吸収スペクトルλmax (メタノール中) nm (ε): 219(68,900)、323(30,700)、349(30,600)
- \cdot ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm:

10 2.08(3H, s), 2.20(3H, s), 2.53(3H, s), 3.42(1H, d, 15.6), 3.56(1H, d, 15.6),

4. 64 (1H, d, 13. 4) 4. 71 (1H, d, 13. 4) 6. 27 (1H, s) 6. 83 (1H, s) 6. 84 (1H, s)

6. 88 (1H, s), 8. 15 (1H, s), 9. $0 \sim 13.0$ (8H, brs)

 \cdot ¹³C-NMR (DMSO-d₆) δ ppm:

16.6, 17.7, 20.0, 32.0, 62.3, 102.1, 102.25, 103.8, 106.0, 108.4, 108.7,

15 109.9, 111.55, 118.56, 119.2, 119.6, 120.4, 121.7, 127.9, 129.13, 131.1, 139.5, 140.6, 141.00, 141.7, 150.1, 150.23, 150.46, 150.51, 151.6, 152.3, 154.09, 154.17, 158.7, 161.1, 167.7, 168.0, 172.5, 173.2, 175.1, 202.2

・溶解性:水、ヘキサンに不溶、メタノール、DMSOに可溶 これらからSPF-3059-37の構造式を次式と決定した。

SPF - 3059 - 39

・外観: 黄色粉末

·分子量:548

5 · 分子式: C₂₇H₁₆O₁₃

・高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (positive):

5 4 9 (M+H) +

・高速電子衝撃質量スペクトル (FAB-MS) m/z (negative):

547 (M-H) -

・紫外可視吸収スペクトルλmax (メタノール中) nm(ε):223(40,000)、319(23,900)、349(20,100)

· ¹H—NMR (DMSO-d₆) δppm: 2.37(3H,s), 2.71(3H,s), 6.47(3H,s), 6.91(1H,s), 6.98(1H,s), 8.22(1H,s), 9.0~13.0(6H,brs)

 15 \cdot 13 C-NMR (DMSO-d₆) δ ppm:

17. 3, 32. 4, 102. 3, 102. 7, 109. 9, 111. 49, 112. 4, 118. 64, 118. 8, 120. 5, 127. 5, 129. 12, 132. 1, 138. 8, 140. 96, 142. 5, 150. 29, 151. 1, 152. 0, 152. 6, 154. 24, 162. 1, 167. 5, 167. 9, 172. 6, 175. 5, 202. 7

・溶解性:水、ヘキサンに不溶、メタノール、DMSOに可溶 20 これらからSPF-3059-39の構造式を次式と決定した。

実施例1

5-アセチル-7-[(6,7-ジヒドロキシ-5-メトキシカルボニル-4-オキソ-2H-1-ベンゾピラン-3(4H)-イリデン)ヒドロキシメチル]-2,3-ジヒドロキシー6-メチル-9-オキソ-9H-キサンテン-1-カルボン酸メチルエステル(65)

5 ペニシリウム・エスピー (Penicillium sp.) SPF-3059株の培養物より単離 ・精製して得た5-アセチル-7-[(5-カルボキシー6, 7-ジヒドロキシー4-オキソー2H-1-ベンゾピラン-3(4H)-イリデン)ヒドロキシメチル]-2,3-ジヒドロキシー6-メチル-9-オキソー9H-キサンテン-1-カルボン酸およびその互変異性体との混合物(SPF-3059-1)(50.0mg、86μmol)を、予め減圧下脱気した後にアルゴン置換しておいたメ

0 mg、8 6 μmo 1) を、予め減圧下脱気した後にアルゴン置換しておいたメタノール15 m1に溶解し、減圧下脱気してアルゴン置換した。氷冷下、トリメチルシリルジアゾメタンのヘキサン溶液(2.0 M)を、高速液体クロマトグラフィー (HPLC) で反応をモニターしながら滴下した。HPLCで原料の焼失を確認した後、氷冷下で更に1時間攪拌した。減圧下溶媒を留去し、58.0 mgの目的物(65)を主成分とする黄色粉末として得た。

HO Me O OH OH OH OH (65)
$$MeO_2C O OH OCO_2Me$$

LC-MS m/z 607 (M+H) +

 1 H-NMR (CD₃OD, 300MHz) δ 7.93 (s, 1H), 6.82 (s, 1H), 6.30 (s, 1H), 4.57 (br.s, 2H), 3.82 (s, 3H), 2.61 (s, 3H), and 2.30 (s, 3H).

実施例2

15

20

5-アセチル-7-[(6, 7-ジアセトキシ-5-メトキシカルボニル-4-オキソ-2H-1-ベンゾピラン-3(4H)-イリデン)アセトキシメチル]-2. 3-ジアセキシー6-メチル-9-オキソ-9H-キサンテン-1-カル

ボン酸メチルエステル (66)

実施例1で得た5-アセチル-7- [(6, 7-ジヒドロキシ-5-メトキシカルボニル-4-オキソ-2H-1-ベンゾピラン-3(4H)-イリデン)ヒドロキシメチル]-2, 3-ジヒドロキシー6-メチル-9-オキソ-9H-キサンテン-1-カルボン酸メチルエステル(65)(7.3mg、12.0μmの1)を、予め減圧下脱気した後にアルゴン置換しておいたジクロロメタン4.0m1に懸濁し、減圧下脱気してアルゴン置換した。氷冷下、ピリジン(0.1m1)を滴下し、次いで無水酢酸(50μ1)を滴下した。氷冷下で1時間攪拌した後、更に室温にて20時間攪拌した。反応混合物を飽和塩化アンモニウム水(20m1)中に注ぎ、クロロホルム(50m1)で抽出した。有機層を分離し、無水硫酸ナトリウムで乾燥、濾過し、減圧下溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(1.8cmφ×10cm)に付し、メタノールを1%含むクロロホルムで溶出して精製して、6.1mgの目的物(66)を薄黄色粉末として得た。

LC-MS m/z 817 (M+H) +, 839 (M+Na) +

 1 H-NMR (CDC 1 $_{3}$, 3 0 0 MHz) 0 8.15 (s, 1H), 7.56 (s, 1H), 7.05 (s, 1H), 5.18 (m, 2H), 4.02 (s, 3H), 3.97 (s, 3H), 2.70-2.20 (m, 21H).

20 実施例3

15

5-アセチル-7-[(6, 7-ジメトキシ-5-メトキシカルボニル-4-オキソ-2H-1-ベンゾピラン-3(4H)-イリデン)メトキシメチ $\mathring{\mu}$]-2, 3-ジメトキシ-6-メチル-9-オキソ-9H-キサンテン-1-カルボン酸メチルエステル(67)

ペニシリウム・エスピー (Penicillium sp.) SPF-3059株の培養物より単離 ・精製して得た5-アセチル-7-[(5-カルボキシ-6,7-ジヒドロキシー 4-オキソー2H-1-ベンゾピラン-3 (4H) -イリデン) ヒドロキシメチ ル] -2, 3-ジヒドロキシー6-メチルー9-オキソー9H-キサンテンー1 -カルボン酸およびその互変異性体との混合物 (SPF-3059-1) (30. 0 mg、51.9μmo1)を、予め減圧下脱気した後に窒素置換しておいたジ メチルホルムアミド (DMF) 5.0mlに溶解し、減圧下脱気して窒素置換し た。氷冷下、無水炭酸カリウム(288mg、顆粒状)を加え、攪拌下ジメチル 硫酸 (100μ1) を約5分間かけて滴下した。氷冷下で1時間攪拌した後、更 に室温にて17時間攪拌した。反応混合物を飽和塩化アンモニウム水(30ml 10) 中に注ぎ、酢酸エチル(50ml)で抽出した。有機層を分離し、飽和食塩水 (20m1)で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥、濾過し、減圧下溶媒を 留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(1.8 c m ф ×15cm) に付し、クロロホルムで溶出して精製して、23.3mgの目的物 (67)を薄黄色粉末として得た。 15

LC-MS m/z 677 (M+H) +

 1 H-NMR (CDC1₃, 300MHz) δ 7.94 (s, 1H), 6.86 (s, 1H), 6.41 (s, 1H), 5.25 (d, 1H, J = 13 Hz), 5.05 (d, 1H, J = 13 Hz), 3.96 (s, 6H), 3.82 (s, 6H), 3.69 (s, 3H), 3.65 (s, 3H), 3.32 (s, 3H), 2.66 (s, 3H), and 2.18 (s, 3H).

実施例4

5-アセチル-7-[(5-アリルオキシカルボニル-6,7-ジアリルオキシ

-4-オキソー2H-1-ベンゾピラン-3(4H)-イリデン)アリルオキシメチル]-2,3-ジアリルオキシー6-メチル-9-オキソー9H-キサンテン-1-カルボン酸アリルエステル(68)

ペニシリウム・エスピー (Penicillium sp.) SPF-3059株の培養物より単離 ・精製して得た5-アセチル-7-[(5-カルボキシ-6,7-ジヒドロキシー 4-オキソー2H-1-ベンゾピラン-3 (4H) -イリデン) ヒドロキシメチ ル] -2. 3-ジヒドロキシー6-メチル-9-オキソー9H-キサンテン-1 -カルボン酸およびその互変異性体との混合物(SPF-3059-1)(5. 0mg、8.6μmo1)を、予め減圧下脱気した後に窒素置換しておいたジメ チルホルムアミド (DMF) 1. 5 m1 に溶解し、減圧下脱気して窒素置換した。 10 氷冷下、炭酸カリウム (72mg、顆粒状) を加え、攪拌下、ヨウ化アリル (2 0μ1)を滴下した。氷冷下で1時間攪拌した後、更に室温にて21時間攪拌し た。反応混合物を飽和塩化アンモニウム水(20m1)中に注ぎ、酢酸エチル(50ml) で抽出した。有機層を分離し、飽和食塩水 (20ml) で洗浄した後、 無水硫酸ナトリウムで乾燥、濾過し、減圧下溶媒を留去した。得られた残渣をシ 15 リカゲルカラムクロマトグラフィー(1.8 $cm\phi \times 10cm$)に付し、クロロ ホルムで溶出して精製して、5.8mgの目的物(68)を薄黄色粉末として得 た。

20 LC-MS m/z 859 (M+H) +, 881 (M+Na) + 1 H-NMR (CDC1₃, 300MHz) δ 8.08 (s, 1H), 6.86 (s, 1H), 6.43 (s, 1H), 6.15-5.60 (m, 7H), 5.50-4.30 (m, 30H), 2.59 (s, 3H) and 2.02 (s, 3H).

実施例5

10

15

20

5-アセチル-7-[(5-ベンジルオキシカルボニル-6, 7-ジベンジルオキシ-4-オキソ-2H-1-ベンゾピラン-3(4H)-イリデン)ベンジルオキシメチル]-2, 3-ジベンジルオキシ-6-メチル-9-オキソ-9H-キサンテン-1-カルボン酸ベンジルエステル(69)

ペニシリウム・エスピー (Penicillium sp.) SPF-3059株の培養物より単離 ・精製して得た5-アセチル-7-[(5-カルボキシ-6,7-ジヒドロキシー 4-オキソー2H-1-ベンゾピラン-3(4H)-イリデン)ヒドロキシメチ $[\mu]$ - 2, 3 - ジヒドロキシー 6 - メチル - 9 - オキソ - 9 H - キサンテン - 1 カルボン酸およびその互変異性体との混合物(SPF-3059-1)(5. 0 mg、8.6μmo1)を、予め減圧下脱気した後に窒素置換しておいたジメ チルホルムアミド (DMF) 1. 5mlに溶解し、減圧下脱気して窒素置換した。 氷冷下、炭酸カリウム(72mg、顆粒状)およびヨウ化テトラブチルアンモニ ウム (32 mg) を加え、攪拌下臭化ベンジル (26 μ1) を滴下した。氷冷下 で1時間攪拌した後、更に室温にて20時間攪拌した。反応混合物を飽和重曹水 (30m1) 中に注ぎ、酢酸エチル(50m1) で抽出した。有機層を分離し、 飽和塩化アンモニウム水 (20m1)、次いで飽和食塩水 (20m1)で順次洗 浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥、濾過し、減圧下溶媒を留去した。得られ た残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(1.8cm φ×10cm)に付 し、クロロホルムで溶出して精製して、6.6mgの目的物(69)を薄黄色粉 末として得た。

 $FD-MS m/z 1208 (M^{+})$

 1 H - NMR (CDC 1 3, 300 MHz) δ 8.08 (s, 1H), 7.45-6.95 (m, 36H), 6.44 (s, 1H), 5.20-4.60 (m, 14H), 4.07 (1H, d, 1 J = 12 Hz), 3.74 (1H, d, 1 J = 12 Hz), 2.43 (s, 3H) and 1.87 (s, 3H).

5

10

15

20

実施例6

5-アセチル-7-[(6, 7-ジベンゾイルオキシ-5-メトキシカルボニル-4-オキソ-2H-1-ベンゾピラン-3 (4H) -イリデン) ベンゾイルオキシメチル] -2, 3-ジベンゾイルオキシ-6-メチル-9-オキソ-9H-キサンテン-1-カルボン酸メチルエステル (70)

実施例1で得た5-アセチル-7-[(6, 7-ジヒドロキシ-5-メトキシカルボニル-4-オキソ-2 H-1-ベンゾピラン-3(4 H) -イリデン)ヒドロキシメチル]-2, 3-ジヒドロキシ-6-メチル-9-オキソ-9 H-キサンテン-1-カルボン酸メチルエステル(65)(6.0 mg、9.9 μ mol)を、予め減圧下脱気した後にアルゴン置換しておいたジクロロメタン4.0 m1に懸濁し、減圧下脱気してアルゴン置換した。氷冷下、ピリジン(80 μ 1)を滴下し、次いで塩化ベンゾイル(29 μ 1)を滴下した。氷冷下で1時間攪拌した後、更に室温にて20時間攪拌した。反応混合物を飽和重曹水(20 m1)中に注ぎ、クロロホルム(50 m1)で抽出した。有機層を分離し、無水硫酸ナトリウムで乾燥、濾過し、減圧下溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(1.8 cm ϕ ×10 cm)に付し、クロロホルムで溶出して精製して、8.7 mgの目的物(70)を薄黄色粉末として得た。

 1 H-NMR (CDC1₃, 300MHz) δ 8.25-7.95 (m, 11H), 7.70-7.29 (m, 17H), 5.35 (brs, 2H), 3.99 (s, 3H), 3.93 (s, 3H), 2.71 (s, 3H) and 2.38 (s, 3H).

5 実施例7

10

20

実施例 6 と同様の方法により、以下の化合物 (71)、 (72)、 (73) および (74) を合成した。

5-アセチル-7-[(6, 7-ジバレリルオキシ-5-メトキシカルボニル-4-オキソ-2H-1-ベンゾピラン-3(4H)-イリデン)バレリルオキシメチル]-2, 3-ジバレリルオキシ-6-メチル-9-オキソ-9H-キサンテン-1-カルボン酸メチルエステル(71)

薄黄色油状物質。得量4.3mg。

 1 H-NMR (CDC1₃, 300MHz) δ 8.22 (s, 1H), 7.58 (s, 1H), 15 6.97 (s, 1H), 5.22 (br.s, 2H), 4.02 (s, 3H), 3.93 (s, 3H), 2.70-2.40 (m, 16H), 1.75-1.35 (m, 20H) and 0.97 (t, 15H, J = 7.4 Hz).

5-アセチル-7-[(6,7-ジピパロイルオキシ-5-メトキシカルボニル-4-オキソ-2H-1-ベンゾピラン-3(4H)-イリデン)ピパロイルオキシメチル]-2,3-ジピパロイルオキシー<math>6-メチル-9-オキソ-9H-キサンテン-1-カルボン酸メチルエステル(72)

薄黄色粉末。得量6.8mg。

 1 H-NMR (CDCl₃, 300MHz) δ 8.13 (s, 1H), 7.52 (s, 1H), 7.01 (s, 1H), 5.19 (d, 1H, J = 13.9 Hz), 5.07 (d, 1H, J = 13.9 Hz), 3.99 (s, 3H), 3.75 (s, 3H), 2.67 (s, 3H), 2.31 (s, 3H) and 1.24 (br.s, 45H).

5

10

5-アセチル-7-[(6,7-ジシクロヘキシルカルボニルオキシ-5-メトキシカルボニル-4-オキソ-2H-1-ベンゾピラン-3(4H)-イリデン)シクロヘキシルカルボニルオキシメチル]-2,3-ジシクロヘキシルカルボニルオキシー6-メチル-9-オキソ-9H-キサンテン-1-カルボン酸メチルエステル(73)

薄黄色油状物質。得量 6.0 mg。

 1 H-NMR (CDC 1 3, 300 MHz) δ 8.12 (s, 1H), 7.55 (s, 1H), 7.02 (s, 1H), 5.15 (d, 1H, J = 14 Hz), 5.05 (d, 1H, J = 14 Hz), 3.99 (s, 3H), 15 3.74 (s, 3H), 2.66 (s, 3H), 2.45-2.25 (m, 8H) and 2.00-1.15 (m, 50H).

5-アセチル-7-[(6, 7-ジプロピオニルオキシ-5-メトキシカルボニル-4-オキソ-2H-1-ベンゾピラン-3(4H)-イリデン)プロピオニルオキシメチル]-2, 3-ジプロピオニルオキシ-6-メチル-9-オキソ-9H-キサンテン-1-カルボン酸メチルエステル(74)

5 薄黄色粉末。得量4.1mg。

 1 H - NMR (CDC1₃, 300 MHz) δ 8.14 (s, 1H), 7.58 (s, 1H), 6.99 (s, 1H), 5.20 (d, 1H, J = 14 Hz), 5.10 (d, 1H, J = 14 Hz), 4.01 (s, 3H), 3.75 (s, 3H), 2.70-2.45 (m, 13H), 2.31 (s, 3H), and 1.35-1.15 (m, 15H).

10

産業上の利用可能性

本発明のキサントン誘導体は、セマフォリンの有する成長円錐退縮活性を有しており、従って、末梢あるいは中枢における神経再生促進作用を有し、各種神経障害性疾患・神経変性疾患に対する予防剤や治療剤として有利に用いることができる。

15

87

請求の範囲

1. 一般式(1)

[式中、 R^3 は水素原子、カルボキシル基、 C_1-C_6 アルコキシカルボニル基、置換 C_1-C_6 アルコキシカルボニル基、 C_3-C_7 シクロアルキルオキシカルボニル基、 C_2-C_6 アルケニルオキシカルボニル基、置換 C_2-C_6 アルケニルオキシカルボニル基、で C_2-C_6 アルキニルオキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、置換アリールオキシカルボニル基、トリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリルオキシカルボニル基、ル基又は一般式(2)

$$\begin{array}{ccc}
 & O \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

10

15

20

(式中、 R^6 および R^7 はそれぞれ、水素原子、 C_1-C_6 アルキル基、置換 C_1-C_6 アルキル基、 C_3-C_7 シクロアルキル基、アリール基または置換アリール基を表すか、あるいは R^6 および R^7 は一緒になって C_3-C_7 アルキレン基またはヘテロ原子を含むアルキレン基を表す。)で表される基を表し、 R^4 は水素原子、水酸基、 C_2-C_7 アルカノイルオキシ基、置換 C_2-C_7 アルカノイルオキシ基、 C_4-C_8 シクロアルキルカルボニルオキシ基、アロイルオキシ基、置換アロイルオキシ基、 C_1-C_6 アルコキシ基、置換 C_1-C_6 アルコキシ基、 C_3-C_7 シクロアルコキシ基、 C_2-C_6 アルケニルオキシ基、置換 C_2-C_6 アルケニルオキシ基、 C_2-C_6 アルキニルオキシ基、アリールオキシ基、置換アリールオキシ基又はトリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリルオキシ基を表し、 R^6 は水素原子、 C_2-C_7 アルカノイル基、置換 C_2-C_7 アルカノイル基、置換 C_2-C_7 アルカノイル基、置換 C_2-C_7 アルカノイル基、置換アロイル基、 C_4-C_8 シクロアルキルカルボニル基、アロイル基、置換アロイル基、 C_4-C_8 シクロアルキルカルボニル基、アロイル基、置換アロイル基、

 $_1-C_6$ アルキル基、置換 C_1-C_6 アルキル基、 C_3-C_7 シクロアルキル基、 C_2-C_6 アルケニル基、置換 C_2-C_6 アルケニル基、 C_2-C_6 アルキニル基、アリール基、置換アリール基又はトリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリル基を表す。 R^1 及び R^2 は、下記の [I] 又は [II] のいずれか一方により表される。

[I] R¹はメチル基を表し、R²は一般式(3)、一般式(4)、一般式(5)又は
 一般式(7)のいずれかで表される基を表す。

(式中、 R^8 は水素原子、カルボキシル基、 C_1-C_6 アルコキシカルボニル基、置換 C_1-C_6 アルコキシカルボニル基、 C_3-C_7 シクロアルキルオキシカルボニル基、 C_2-C_6 アルケニルオキシカルボニル基、置換 C_2-C_6 アルケニルオキシカルボニル基、で C_2-C_6 アルキニルオキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、置換 アリールオキシカルボニル基、トリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリルオキシカルボニル基、ル基又は一般式(2)

$$R^{6} \bigvee_{\substack{1 \\ R^{7}}}^{O} (2)$$

10

15

換アロイル基、 C_1-C_6 アルキル基、置換 C_1-C_6 アルキル基、 C_3-C_7 シクロアルキル基、 C_2-C_6 アルケニル基、置換 C_2-C_6 アルケニル基、 C_2-C_6 アルキニル基、アリール基、置換アリール基又はトリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリル基を表す。)

$$R^9$$
 O OR^{11} (4)

5

10

15

(式中、 R^8 、 R^9 及び R^{10} は前述と同義であり、 R^{11} は水素原子、 C_2-C_7 アルカノイル基、置換 C_2-C_7 アルカノイル基、 C_4-C_8 シクロアルキルカルボニル基、アロイル基、置換 C_1-C_6 アルキル基、置換 C_1-C_6 アルキル基、 C_3-C_7 シクロアルキル基、 C_2-C_6 アルケニル基、置換 C_2-C_6 アルケニル基、 C_2-C_6 アルキニル基、アリール基、置換アリール基又はトリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリル基を表す。)

$$R^{9}$$
 R^{12} R^{10} R^{10} R^{10} R^{10} R^{10} R^{10}

(式中、 R^8 、 R^9 及び R^{10} は前述と同義である。 R^{12} は水素原子、メトキシメチル基、 又は一般式(6)

(式中、 R^{13} は水素原子、 C_2-C_7 アルカノイル基、置換 C_2-C_7 アルカノイル基、 C_4-C_8 シクロアルキルカルボニル基、アロイル基、置換アロイル基、 C_1-C_6 アルキル基、 C_3-C_7 シクロアルキル基、 C_2-C_6 アルケニル

基、置換 C_2-C_6 アルケニル基、 C_2-C_6 アルキニル基、アリール基、置換アリール 基又はトリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリル基を表す。)を表す。)

(式中、 R^8 、 R^9 及び R^{10} は前述と同義である。 R^{14} は水素原子、 C_2-C_7 アルカノイル基、置換 C_2-C_7 アルカノイル基、 C_4-C_8 シクロアルキルカルボニル基、アロイル基、置換アロイル基、 C_1-C_6 アルキル基、置換 C_1-C_6 アルキル基、 C_3-C_7 シクロアルキル基、 C_2-C_6 アルケニル基、置換 C_2-C_6 アルケニル基、 C_2-C_6 アルキニル基、アリール基、置換アリール基又はトリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリル基を表す。)

10 [II] R¹は一般式(8) 又は一般式(9) で表される基を表し、R²はアセチル基を表す。

(式中、R⁸、R⁹及びR¹⁰は前述と同義である。)

$$R^{15}O$$
 $R^{15}O$
 $R^{15}O$
 $QR^{15}O$
 $QR^{15}O$
 $QR^{15}O$

15 (式中、 R^{15} は水素原子、 C_2-C_7 アルカノイル基、置換 C_2-C_7 アルカノイル基、 C_4-C_8 シクロアルキルカルボニル基、アロイル基、置換アロイル基、 C_1-C_6 アルキル基、 C_3-C_7 シクロアルキル基、 C_2-C_6 アルケニル

基、置換 C_2-C_6 アルケニル基、 C_2-C_6 アルキニル基、アリール基、置換アリール基又はトリ(C_1-C_6 アルキル/フェニル)シリル基を表す。)

ただし、 R^3 及び R^8 の両方が水素原子又はカルボキシル基である場合には、 R^4 または R^9 のうち少なくとも一方は水素原子でも水酸基でもないか、あるいは R^5 、 R^{10} 、 R^{11} 、 R^{13} 、 R^{14} または R^{15} のうち少なくとも一つは水素原子ではない。また、 R^1 が一般式(8)で表される基であり、かつ、 R^2 がアセチル基であり、 R^3 および R^8 がメトキシカルボニル基であり、 R^4 および R^9 がメトキシ基であり、 R^5 および R^{10} がメチル基である化合物を除く。] で表される化合物。

2. 一般式(10)

$$R^{10}O$$
 R^{9}
 R^{8}
 R^{8}
 R^{4}
 R^{4}
 R^{4}
 R^{4}
 R^{4}
 R^{5}

(式中、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^8 、 R^9 及び R^{10} は請求項1と同義である。ただし、 R^3 及び R^8 の両方が水素原子又はカルボキシル基である場合には、 R^4 または R^9 のうち少なくとも一方は水素原子でも水酸基でもないか、あるいは R^5 または R^{10} のうち少なくとも一つは水素原子ではない。)で表される化合物。

15 3. 一般式(11)

10

20

(式中、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^8 、 R^9 、 R^{10} 及び R^{11} は請求項1と同義である。ただし、 R^3 及び R^8 の両方が水素原子又はカルボキシル基である場合には、 R^4 または R^9 のうち少なくとも一方は水素原子でも水酸基でもないか、あるいは R^5 、 R^{10} または R^{11} のうち少なくとも一つは水素原子ではない。)で表される化合物。

4. 一般式(12)

(式中、R³、R⁴、R⁵、R⁸、R⁹及びR¹⁰は請求項1と同義である。 R¹²は水素原子、メトキシメチル基、又は一般式(13)

5 (式中、R¹³は請求項1と同義を表す。)を表す。ただし、R³及びR⁸の両方が水素 原子又はカルボキシル基である場合には、R⁴またはR⁹のうち少なくとも一方は水素 原子でも水酸基でもないか、あるいはR⁵、R¹⁰またはR¹³のうち少なくとも一つは 水素原子ではない。)で表される化合物。

5. 一般式(14)

$$R^{10}O$$
 R^{9}
 R^{8}
 R^{8}
 R^{9}
 R^{10}
 R^{1

(式中、R³、R⁴、R⁵、R®、R®、R¹®及びR¹⁴は請求項1と同義である。ただし、R³及びR®の両方が水素原子又はカルボキシル基である場合には、R⁴またはR®のうち少なくとも一方は水素原子でも水酸基でもないか、あるいはR⁵、R¹®またはR¹⁴のうち少なくとも一つは水素原子ではない。)で表される化合物。

15 6. 一般式(15)

10

(式中、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^8 、 R^9 及び R^{10} は請求項1と同義である。ただし、 R^3 及び R^8 の両方が水素原子又はカルボキシル基である場合には、 R^4 または R^9 のうち少なくとも一方は水素原子でも水酸基でもないか、あるいは R^5 または R^{10} のうち少なくとも一つは水素原子ではない。また、 R^3 および R^8 がメトキシカルボニル基であり、 R^4 および R^9 がメトキシ基であり、かつ、 R^5 および R^{10} がメチル基である化合物を除く。)で表される化合物。

7. 一般式(16)

$$R^{15}O$$
 $R^{15}O$
 R^{1

- 10 (式中、 R^3 、 R^4 、 R^5 及び R^{15} は請求項1と同義である。ただし、 R^3 が水素原子又はカルボキシル基である場合には、 R^4 は水素原子でも水酸基でもないか、または R^5 または R^{15} のうち少なくとも一つは水素原子ではない。)で表される化合物
 - 8. R^3 又は R^8 のうち少なくとも一方が水素原子でない請求項 $1\sim7$ のいずれか記載の化合物。
- 15 9. R^3 および R^8 の両方共に水素原子でない請求項 $1\sim6$ のいずれか記載の化合物。
 - 10. R^4 又は R^9 のうち少なくとも一方が水素原子でない請求項 $1\sim7$ のいずれか記載の化合物。
 - 11. R³およびR⁹の両方共に水素原子でない請求項 $1\sim6$ のいずれか記載の化合物。

- R³、R⁴、R⁸およびR⁹の何れもが水素原子でない請求項1~6のいずれか 12. 記載の化合物。
- R³およびR®がC,-C。アルコキシカルボニル基である請求項1~7のいず れか記載の化合物。
- 14. R¹がメチル基であり、R²が一般式(3)、一般式(4)、一般式(5)又 5 は一般式(7)のいずれかで表される基である請求項1記載の化合物。
 - R³およびR³がC,-C。アルコキシカルボニル基であり、R⁴およびR³が水 酸基、C。-C。アルカノイルオキシ基、置換C。-C。アルカノイルオキシ基、C4-C₈シクロアルキルカルボニルオキシ基、アロイルオキシ基または置換アロイルオキシ
- 10 基であり、 R^5 および R^{10} が水素原子、 C_2-C_7 アルカノイル基、置換 C_2-C_7 アル カノイル基、 C_4-C_8 シクロアルキルカルボニル基、アロイル基または置換アロイル 基である請求項1~6のいずれか記載の化合物。
 - 請求項1~15のいずれか記載の化合物を有効成分として含有することを特 徴とするセマフォリン阻害剤。
- 15 17. 神経再生促進剤である請求項16記載のセマフォリン阻害剤。
 - 神経障害疾患及び/又は神経変性疾患の予防もしくは治療剤である請求項 18. 17記載の神経再生促進剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP03/00438

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C12P17/06, C07D311/86, 493/04, A61K31/35, 31/352, A61P25/00, 25/02, 25/14, 25/16, 25/28, 43/00						
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
B. FIELDS	SEARCHED	1 - (C - 4) 1-\				
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ Cl2P17/00-17/18, C07D311/86, 493/04						
	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched					
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) BIOSIS/WPI(DIALOG), CA/REGISTRY(STN), JICST FILE (JOIS)						
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
P,X	WO 02/09756 Al (Sumitomo Pha. Ltd.), 07 February, 2002 (07.02.02), & AU 200176694 A		1-18			
X A	WO 92/16517 A1 (XENOVA LTD.), 01 October, 1992 (01.10.92), & EP 580609 A1		1,6,8,10-11 2-5,7,9, 12-18			
X A	WRIGLEY S.K. et al., Structur xanthone derivatives with CD4 Penicillium glabrum (Wehmer) Chem., 1994, Vol.66, No.10/11	-binding activity from Westling. Pure & Appl.	1,6,8,10 2-5,7,9, 11-18			
A	EP 896058 A1 (SUMITOMO PAHRMACEUTICALS CO., LTD.), 10 February, 1999 (10.02.99), & WO 97/20928 A1		1-18			
× Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "E" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot document of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Pate of the art which is not considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family			he application but cited to lerlying the invention claimed invention cannot be the cited to involve an inventive elaimed invention cannot be p when the document is a documents, such a skilled in the art family			
12 F	Tebruary, 2003 (12.02.03)	25 February, 2003 Authorized officer	(25.02.03)			
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office						
Facsimile No		Telephone No.				

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1998)

INTĚRNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP03/00438

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No	
A	Semaphorin Nomenclature Committee Unified Nomenclature for the Semaphorins/ Collapsins. Cell 1999, Vol.97, pages 551 to 552		
	•		
	·		

Form PCT/ISA/210 (continuation of seasons sheet) (Styly ub 988), PLLC - http://www.sughrue.com

	属する分野の分類(国際特許分類(IPC))		
· Int. CI	C12P 17/06, C07D 311/86, 493/04, A61K 31/38	5, 31/352, A61P 25/00, 25/02, 25/14, 25/16	, 25/28, 43/00
	行った分野 最小限資料(国際特許分類 (IPC))		
Int. C1'	C12P 17/00-17/18, C07D 311/86, 493/04		
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの			
		·	,
		,	
国際調査で使用	用した電子データベース(データベースの名称	、調査に使用した用語)	
BIOSIS/	/WPI (DIALOG), CA/REGISTRY (STN), JICSTファイル	(JOIS)	
C. 関連する	 ると認められる文献		
引用文献の			関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
Р, Х	WO 02/09756 A1 (住友製薬株式会社) & AU 200176694 A	2002. 02. 07	1-18
$\frac{X}{A}$	WO 92/16517 A1 (XENOVA LIMITED) : & EP 580609 A1	1992. 10. 01	1, 6, 8, 10-11 2-5, 7, 9, 12-18
区欄の続き	さにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願		の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献	
国際調査を完了した日 12.02.03		国際調査報告の発送日 25.02.03	
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号		特許庁審査官(権限のある職員) 鈴木 恵理子 (印 電話番号 03-3581-1101	4N 2937 内線 3488

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1998年7月)

C(続き).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する開水の範囲の番号	
<u>X</u> A	WRIGLEY S. K. et al. Structure elucidation of xanthone derivatives with CD4-binding activity from <i>Penicillium glabrum</i> (Wehmer) Westling. Pure & Appl. Chem., 1994, Vol. 66, No. 10/11, p. 2383-2386	1, 6, 8, 10 2-5, 7, 9, 11-18	
A	EP 896058 A1 (SUMITOMO PHARMACEUTICALS COMPANY, LIMITED) 1999. 02. 10 & WO 97/20928 A1	1–18	
A	Semaphorin Nomenclature Committee Unified Nomenclature for the Semaphorins/Collapsins. Cell 1999, Vol. 97, p. 551-552	1-18	
		•	
,			

様式PCT/ISA/210 (第2ページの続き) (1998年7月)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

S
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ PADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.